(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2001-521740 (P2001-521740A)

(43)公表日 平成13年11月13日(2001.11.13)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
C 1 2 N 15/09		A61K 48/00	
A61K 48/00		A61P 35/00	
A61P 35/00	C 0 7 K 14/47 C 1 2 P 21/00 C		
C07K 14/47			
C12N 5/10		(C 1 2 P 21/00	С
	審査請求	未請求 予備審査請求 有	(全 91 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特膜2000-519075(P2000-519075) (71)出順人 ジ・アリゾナ・ボード・オブ・リージェン		
(86) (22)出顧日	F成10年11月3日(1998.11.3) ツ・オン・ピハーフ・オブ・ザ・ユニパー		
(85)翻訳文提出日	平成12年5月8日(2000.5.8)	8日(2000.5.8) シティ・オブ・アリゾナ	
(86) 国際出願番号	PCT/US98/23387	アメリカ合衆国85721アリゾナ州ツーソン	
(87)国際公開番号	WO99/23216	(72)発明者 トム・ツァン	
(87) 国際公開日	平成11年5月14日(1999.5.14)	日(1999. 5. 14) アメリカ合衆国85724アリゾナ州ツーソン、	
(31)優先権主張番号	60/064, 088	イースト・サード・ストリート9603番	
(32) 優先日	平成9年11月3日(1997,11.3)	(72)発明者 ユージーン・ダブリュー・ガーナー	
(33)優先権主張国	米国 (US)	アメリカ合卵	関85704アリゾナ州ツーソン、
		ウエスト・サ	ナンセット・ロード1780番
		(74)代理人 弁理士 青山	京 (外2名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 遺伝子治療用の高温誘導性発現ベクター及びその使用方法

(57) 【要約】

標的細胞で導入遺伝子を発現させる方法と組成物を提供 する。治療用遺伝子または他の興味ある遺伝子を哺乳類 宿主網胞内で発現させるために誘導性増殖システムを使 用した発現コンストラクトと、そのための方法を提供す る。生理学的条件下に導入遺伝子の高レベルな誘導発現 が、その宿主細胞の基礎温度と比して高温な条件による 誘導からもたらされる。

【特許請求の範囲】

- [請求項 1] 哺乳動物細胞において選択さたポリヌクレオチドを発現させる方法であって.
- (a) (i) トランス活性化因子をコードする遺伝子に作動可能に連結した誘導 件プロギーター: 及び
- (ii) 該選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結した第2のプロモーター(該第2のプロモーターは該トランス活性化因子によって活性化される)を含む辞用コンストラクトを供し:
- (b) 該発現コンストラクトを該細胞中に導入し;そして
- (c) 該細胞を、該誘導性プロモーターを活性化させる条件(筋条件は該選択されたポリヌクレオチドを発現させる)に置く ことを含む方法。
- 【請求項2】 該誘導性プロモーターは熱ショックプロモーターであり、該 誘導性プロモーターを活性化させる条件は高温条件である請求項1に記載の方法
- 【請求項3】 該高温条件が、該細胞についてのおおよそ基礎温度~約42 での間の温度を含む請求項2に記載の方法。
- 【請求項4】 該高温条件が、約37℃~約42℃の間の温度を含む請求項 3に記載の方法。
- 【請求項5】 該高温条件が、約38℃~約41℃の間の温度を含む請求項 4に記載の方法。
- 【請求項6】 該高温条件が、約39℃~約40℃の間の温度を含む請求項 5に記載の方法。
- 【請求項7】 該熱ショックプロモーターが、HSP70, HSP90、HSP60、HSP27、HSP72、HSP73、HSP25、ユビキチン、及びHSP28 プロモーターよりなる群から選択されるプロモーターに由来する請求項2 に記載の方法。
- 【請求項8】 該誘導性プロモーターが低機素反応性の要素を含む請求項1 に記載の方法。

【請求項9】 該第2のプロモーターが、HIV-1プロモーター及びHI V-2プロモーターよりなる群から選択され、該トランス活性化因子がtatで ある請求項1に記載の方法。

【請求項10】 該選択されたポリヌクレオチドの発現によりポリベプチド 、タンパク質、リボザイム、アンチセンス核酸が製造される請求項1に記載の方 法。

【請求項 1 1】 蒸選択されたポリヌクレオチドが、オルニチンデカルボキシラーゼ、アンチザイムタンパク質、p53、p16、neu、IL1, IL2、IL4、IL7、IL12、IL15、FLT-3リガンド、GM-CSF, G-CSF, IFNy、 $IFN\alpha$ 、TNF, HSV-TK, I-CAM1, HLA-B7, 及びTIMP-3よりなる群から選択されるタンパク質をコードする請求項 1 に配載の方法。

【請求項12】 該発現コンストラクトが選択可能なマーカーをコードする 请伝子を更に合む請求項1に記載の方法。

【請求項13】 該発現コンストラクトが、

- (i) 該第2プロモーターに作動可能に連結した第2の選択されたポリヌクレオ チド;及び
- (ii) 該第1及び第2ポリヌクレオチドの間に配置された内部リボソームエントリー部位。

を更に含む請求項1に記載の方法。

【請求項14】 該細胞が腫瘍細胞である請求項1に記載の方法。

【請求項15】 該発現コンストラクトの該棚配中への導入が、リポソーム 、レトロウイルス、アデノウイルス、アデノ関連ウイルス、レンチウイルス、単 純ヘルペスウイルス、及びワクシニアウイルスよりなる群から選択される運搬ピ ークルにより媒介される請求項1に記載の方法。

[請求項16] 該発現コンストラクトの該棚胞中への導入が、インビトロ で行なわれる請求項1に記載の方法。

[請求項17] 該発現コンストラクトの該細胞中への導入が、インビボで 行なわれる請求項1に記載の方法。 [請求項18] 選択されたポリヌクレオチドの発現生成物の治療的有効量 を患者に与える方法であって、

(a)トランス活性化因子をコードする遺伝子に作動可能に連結した誘導性プロ モーターを含む第1の発現コンストラクトを供し;

: 及び

- (b) 該選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結した第2のプロモーター (該第2のプロモーターは該トランス活性化因子によって活性化される)を含む 第2の発現コンストラクトを供し;
- (c) 該第1及び第2の発現コンストラクトを該患者の細胞中に導入し;そして
- (d) 該細胞を該誘導性プロモーターを活性化させる条件(該選択されたポリヌ クレオチドの発現は該条件により誘導される)に置く、

ことを含む方法。

[請求項19] 該誘導性プロモーターは熱ショックプロモーターであり、 該誘導性プロモーターを活性化させる条件は、おおよそ基礎温度~約42℃の間 の温度を含む請求項18に記載の方法。

[請求項20] 該第1及び第2発現コンストラクトが同じベクター上にある請求項19に配載の方法。

【請求項21】 該発現コンストラクトの細胞中への導入がエクスビボで行なわれる請求項20に記載の方法。

[請求項22] 該発現コンストラクトの細胞中への導入がインビボで行な われる請求項18に記載の方法。

[請求項23] 該選択されたポリヌクレオチドの発現生成物が該患者の病 原体に有害であり、該病原体はウイルス、細菌、真菌、菌類、寄生虫よりなる群 から選択される請求而18に記載の方法。

【請求項24】 該選択されたポリヌクレオチドの発現生成物が該細胞の増 殖を阻害する請求項に記載の方法。

[請求項25] 該選択されたポリヌクレオチドの発現生成物が該患者の欠 損タンパク質を関換する請求項18に記載の方法。

【請求項26】 該選択されたポリヌクレオチドの発現生成物が神経再生を

促進する請求項18に記載の方法。

【請求項27】 哺乳動物細胞において癌を処置する方法であって、

- (a) (i) トランス活性化因子をコードする遺伝子に作動可能に連結した誘導 性プロギーター: B75
- (:1) 該選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結した第2のプロモーター (該第2のプロモーターは該トランス活性化因子によって活性化される) を含む冷却コンストラケトを供し:
- (b) 核発現コンストラクトを腫瘍細胞中に導入し;そして
- (c) 該腫瘍網胞を該誘導性プロモーターを活性化させる条件(該条件は該選択 されたポリヌクレオチドを発現させ、選択されたポリヌクレオチドの発現生成物 は該腫瘍腫の増殖を抑削するのに有効な無発現する)に置く、 ことを含む方法。

【請求項28】 該誘導性プロモーターは熱ショックプロモーターであり、 該誘導性プロモーターを活性化させる条件は、おおよそ基礎温度~約42℃の関 の温度を含む高温条件である請求項27に記載の方法。

【請求項29】 外的ビーム照射療法、短距離療法、化学療法、及び外科手 術よりなる群から選択される、癌の治療のための、少なくとも1つの確立された 治療形で誘煙瘍細胞を処置することを更に含む請求項27に記載の方法。

[請求項30] (d) 細胞を高温条件に置いた後、腫瘍細胞をラジオプロテクターWR-33278又はWR-1065で処理し;そして

(e) 景後に、照射療法で該種瘍細胞を処置すること (該選択されたポリヌクレ オチドはオルニチンデカルボキシラーゼアンチザイムタンパク質をコードする) を更に合む請求項 2 7 に記載の方法。

【請求項31】 該哺乳動物がヒトである請求項27に記載の方法。

【請求項32】 該癌が、脳、肺、肝臓、膀胱、脾臓、腎臓、リンパ、結節 、小腸、膵臓、血液稠胀、結腸、胃、乳房、子宮内膜、前立腺、率丸、卵巣、皮 膚、外陰、頚部、頭及び首、食道、骨髄、及び血液の癌よりなる群から選択され る請求項27に記載の方法。

【請求項33】 (a) (i) トランス活性化因子をコードする遺伝子に作

動可能に連結した誘導性プロモーター; 及び

- (ii)選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結した第2のプロモーター (該第2のプロモーターは該トランス活性化因子によって活性化される) を含む毎日コンストラクトを但1.:
- (b) 該発現コンストラクトを哺乳動物細胞中に導入し; そして
- (c) 該細胞を該誘導性プロモーターを活性化させる条件に置く
- ことを含む哺乳動物細胞において免疫応答を誘発する方法であって、

該条件は該選択されたポリヌクレオチドを発現させ、選択されたポリヌクレオ チドの発現生成物は該哺乳動物において免疫応答を誘発するのに効果的な賦死現 され、該免疫応答は体液性免疫応答及び細胞性免疫応答よりなる群から選択され る方法。

[請求項34] 該誘導性プロモーターは熱ショックプロモーターであり、 該誘導性プロモーターを活性化させる条件は、おおよそ基礎温度~約42℃の間 の温度を含む高温条件である請求項33に記載の方法。

【請求項35】 免疫応答が該細胞に対して行なわれる請求項33に記載の 方法。

【請求項36】 化学療法、外的ビーム照射療法、短距離療法、及び外科手 術よりなる群から選択される、癌の治療のための、確立された治療形で該細胞を 処置することを更に合む請求項35に記載の方法。

【請求項37】 該哺乳動物がヒトである請求項33に記載の方法。

【請求項38】 哺乳動物の遺伝物質を改変する方法であって、

- (a) (i) トランス活性化因子をコードする遺伝子に作動可能に連結した誘導 性プロモーター;及び
- (ii) 該選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結した第2のプロモーター (該第2のプロモーターは該トランス活性化因子によって活性化される) を含む浄斑コンストラクトを供し:
- (b) 該発現コンストラクトを該哺乳動物の細胞中に導入する、 ことを含む方法。

【請求項39】 (a) トランス活性化因子をコードする遺伝子;

- (b) 該遺伝子に作動可能に連結した誘導性プロモーター;
- (c) 選択されたポリヌクレオチド
- (d) 該選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結した第2のプロモーター (該第2のプロモーターは該トランス活性化因子によって活性化される) を含む徐却コンストラクト。
- [請求項40] 該誘導性プロモーターは熱ショックプロモーターであり、 該選択されたポリヌクレオチドの発現は高温条件により誘導され、高温条件は約 37℃~約42℃の間の温度を含む請求項39に記載の発現コンストラクト。

【請求項41】 該熱ショックプロモーターが、HSP70、HSP90、 HSP60、HSP27、HSP72、HSP73、HSP25、ユピキチン、 及びHSP28プロモーターよりなる群から選択されるプロモーターに由来する 請求項40に記載の発現コンストラクト。

[請求項42] 該誘導性プロモーターが低酸素反応性の要素を含む請求項39に記載の発現コンストラクト。

[請求項43] 該第2のプロモーターが、HIV-1プロモーター及びH IV-2プロモーターよりなる群から選択され、該トランス活性化因子がtat よりなる軽から選択される請求項39に記載の発用コンストラクト。

【請求項45】 該発現コンストラクトが、

- (i) 該第2プロモーターに作動可能に連結した第2の選択されたポリヌクレオ チド;及び
- (ii) 該第1及び第2の選択されたポリヌクレオチドの間に配置された内部リ ボソームエントリー部位

を更に含む請求項39に記載の発現コンストラクト。

【請求項46】 請求項39に記載の発現コンストラクトを含む細胞。

【発明の詳細な説明】

[0001]

(発明の背景)

発明の分野

本発明は概して遺伝子治療の分野に関する。より具体的には、本発明は、導入 遺伝子の発現量を増加させるための方法と組成物に関する。

[0002]

2. 関連技術の説明

現在、遺伝子治療は、様々な癌と数多くの他の疾患の治療に広く適用できると 考えられている。ウイルスペクターは遺伝子送達系として使用される一方法であ る。実に多様なウイルス発現系が関境され、体細胞に遺伝子を導入するというそ れらの能力について評価が行なわれている。とりわけレトロウイルスとアデノウ イルスに基づくベクター系はこの十年間広範に研究されてきた。最近、より一般 的に使用されているレトロウイルスペクターとアデノウイルスペクターの代替候 補として、アデノ関連ウイルス(AAV)が登場した。陽イオン脂質とリポソー ムを含む脂質ベクターも治療用遺伝子を含有するプラスミドDNAの送達に使用 される。

[0003]

遺伝子治療による疾患と障害の治療的処置には、細胞への新しい遺伝情報の移入と安定な、または一過性の挿入が伴う。望ましい機能をコードする遺伝子の正常な対立遺伝子を再導入することによる遺伝子欠損の矯正により、この概念が臨床的に実施可能であることが疑明されている(Rosenbergら、New Eng. J. Med., 323:570(1990))。実際、遺伝子導入効率、遺伝子発現の調節、ヴイルスペクターを使用することの潜在的危険に関わる基本的諸問題を解決するために、広範な遺伝徳書を対象とする前臨床試験と臨床試験が現在進行中である。ウイルスペクターを使用する臨床設伝子導入試験の大半では、標的細胞への遺伝子導入をエクスピボで行なった後、それらの標的細胞がインビボに投与される。ウイルスペクターはインピボで与えることもできるが、反復投与により中和抗体が誘導されうる。

[0004]

遺伝子治療の将来的な臨床適用が直面する主な問題は、患者の選択された組織 で異種遺伝子をどのようにして臨床的に有意徴な量で発現させるかという問題で ある。遺伝子調節配列は思想をイブ特異的活性を有し、一定の誘導因子に より応答配列を介して活性化されうる。プロモーターのような調節配列を使用し て遺伝子を発現させることにより、ベクターコンストラクト中の異種遺伝子の制 御され制限された発現が容易になる。例えば熱ショックプロモーターは熱ショッ ク後に異様遺伝子を発現させるために使用できる。

[0005]

米国特辞第5,614,381号、第5,646,010号およびWO89/ 00603は、42℃を超える温度での熱ショックを使って導入遺伝子を発現さ せることに言及している。これちの温度は、その個体を傷つけることなく一定則 間維持することができないので、とトの治療では実施不可能である。

[0006]

遺伝子治療は細胞毒療法や放射線療法などの様々な従来の癌治療法と組み合わせて使用できるだろう。高温 (ハイパーサーミア) はインピトロで放射線の細胞 致死作用を増進し(Harisiadis5, Cancer, 41:2131-2142(1978))、インビボで動物の腫瘍における腫瘍反応を有意に増進 し、無作為化臨床試験での成果を向上させることが明らかにされている。しかし 、高温処置の使用に伴う主な問題は、加温システムが大きく深い腫瘍を十分に加 熱できないことである。

[0007]

したがって、そのような発現を誘導する条件にさらされた身体の領域で治療用 遺伝子の発現が優先的に活性化されるように患着を処置するために、42℃以下 の温度で全身または局所に使用できるベクターを開発することが有益だろう。

[0008]

(発卵の要約)

本発明は細胞内でポリヌクレオチドの誘導発現を達成する方法を提供する。特

に、哺乳熱細胞内でポリヌクレオチドの誘導発現を達成する方法における熱ショックプロモーターの使用を教示する。本発明は、42℃以下の温度で使用できる 熱ショック制御ベクターを提供することにより、先行技術の欠点を克服するもの である。これらの方法は治療用遊伝子の誘導発現による患者の処置に使用できる

[0009]

一態様として、本発明は哺乳類細胞内で導入遺伝子の発現を達成する方法であって、まず、(1)トランス活性化因子をコードする遺伝子に作動可能に連結された誘導性プロモーターと(11)選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結された第二のプロモーターとの両方を含んでなる発現コンストラクトを用意することからなる方法を提供する。この第二プロモーターは同じコンストラクトによって発現されるトランス活性化固子によって活性化される。次に、この方法には、その発現コンストラクトを当該細胞に導入する段階が含まれる。最後に、その組版は上記誘導性プロモーターを活性化する条件にさらされ、選択されたポリヌクレオチドの発現が起こる。

[0010]

本発明の好ましい態様では、誘導性プロモーターが熱ショックプロモーターであり、その熱ショックプロモーターを活性化する条件が高温条件である。この高温条件は、基礎温度付近から約42℃の間の温度からなりうる。ここに細胞の基礎温度とは、その細胞がその自然の状態で通常見出される際の温度と定義され、例えば哺乳動物の皮膚の細胞は33℃ほどの低温であるのに対し、ある生物の肝臓の細胞は39℃もの高温になりうる。特定の態様では、高温の適用として、細胞の温度を、基礎温度(最も典型的には37℃)から約42℃またはそれ以下まで上昇させる。また高温条件は、約38℃から約41℃まで、または約39℃から約40℃までの範囲であってもよい。熱ショックプロモーターは、融意に、熱ショックタンパク質(HSP)プロモーターHSP70、HSP90、HSP60、HSP72、HSP73、HSP25およびHSP28の辞から進択されるプロモーターに由来するものであってもよい。ユビキチンプロモーターも本発用コンストラクト中の勢ショック誘揮化プロモーターとして使用でき

る。 随意に、HSP7 0に由来しHSP7 0 B プロモーターの最初のおよそ 4 0 0 b p を含んでなる最小熱ショックプロモーターを本発明に使用してもよい。

[0011]

これに代わる一態様では、誘導性プロモーターが低酸素応答配列 (HRE)を 含んでなる。この低酸素応答配列は耐意に少なくとも一つの低酸素誘導性因子 1 (HIF-1) 結合節位を含有してもよい。

[0012]

本発明の一態様として、第二プロモーターを、ヒト免疫不全ウイルス1 (H I V-1) プロモーターとヒト免疫不全ウイルス2 (H I V-2) プロモーターか らなる群より選択してもよい。好ましい態様としてトランス活性化因子は転写の トランスアクチベーター(TAT)であってもよい。

[0013]

選択されたポリヌクレオチドはタンパク質またはポリベプチドをコードしうる。例えば、選択されたポリヌクレオチドは次に挙げるタンパク質のいずれをコードしてもよい:オルニチンデカルボキシラーゼアンチザイムタンパク質、p53、p16、neu、インターロイキン1 (IL1)、インターロイキン2 (IL2)、インターロイキン4 (IL4)、インターロイキン7 (IL7)、インターロイキン12 (IL15)、FLT-3リガンド、顆粒球マクロファージ刺激因子 (GM-CSF)、顆粒球コロニー刺激因子 (G-CSF)、アインターフェロン (IFNy)、αーインターフェロン (IFNa)、腫瘍球死因子 (TNF)、単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼ (HSV-TK)、I-CAM1、ヒト白血球抗原B7 (HLA-B7)、メタロプロテイナーゼの組織インヒビター (TIMP-3)。このような態様では、選択されたポリヌクレオチドが、第二プロモーターに関してセンス方向に配置される。

[0014]

また、選択されたポリヌクレオチドの発現が転写を伴うが観訳を伴わず、リボ ザイムを生成するものであってもよい。この態様でも、選択されたリボヌクレオ チドは、第二プロモーターに関してセンス方向に配置される。 [0015]

これに代わるさらにもう一つの態様では、選択されたポリヌクレオチドの発現 が転写を伴うが翻訳を伴わず、アンチセンス核酸として働くmRNA分子をもた らす。このような態様では、選択されたポリヌクレオチドが、発現コンストラク ト中で該第二プロモーターに関してアンチセンス方向に配置された標的端伝子ま たはその断片でありうる。

[0016]

本発現コンストラクトはさらに、ハイグロマイシン耐性、ネオマイシン耐性、 ビューロマイシン耐性、ゼオシン (zeocin)、gpt、DHRF、緑色蛍 光タンパク質またはヒスタジノールなどの選択可能マーカーをコードする遺伝子 を含みうる。また、本発現コンストラクトはさらに、(i)上記第二プロモータ ーに作動可能に連結された第二の選択されたポリヌクレオチドと (ii)上記第 一および第二の選択されたポリヌクレオチドの間に配置された内部リボソームエ ントリー部位 (IRES)を含んでもよい。

[0017]

細胞は腫瘍短胞でも、腫瘍内に位置する細胞でも、哺乳動物内に位置する細胞 でもよい。発現コンストラクトの細胞への導入はインビトロまたはインビボで行 なわれる。ある態様では、発現コンストラクトの細胞への導入が、リボソーム、 レトロウイルス、アデノウイルス、アデノ関連ウイルス、レンチウイルス、単純 ヘルペスウイルス、ワクシニアウイルスからなる群より選択される送達媒体によって媒介される。

[0018]

本発明のもう一つの態様として、治療有効量の、選択された選伝子の産物を、 対象に与える方法が提供される。この方法では、トランス活性化因子をコードす る遺伝子に作動可能に連結された誤響性プロモーターを含んでなる第一発現コン ストラクトを用意すると共に、選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結さ れた第二プロモーターを含んでなる第二発現コンストラクトを用意し、その第二 プロモーターは第一発現コンストラクトによってコードされるトランス活性化因 子によって活性化される。これら第一および第二の発現コンストラクトは上記対 象の望ましい細胞に導入され、選択されたポリヌクレオチドの発現が誘導されるように、その細胞が、誘導性プロモーターを活性化する条件にさらされる。好ましい態様では、第一発現コンストラクトと第二発現コンストラクトが同じベクター上に存在する。また、誘導性プロモーターは好ましくは熱ショックプロモーターであり、活性化条件は、基礎組度より高くしかも42で未満である温度からなる。

[0019]

これら発現コンストラクトの一方または両方の導入はインビボでもエクスビボ でも行いうる。選択されたポリヌクレオチドの発現産物は随意に、その対象の病 原体、例えばウイルス、細菌、菌類、寄生虫などに対して有害であってもよい。 また、選択されたポリヌクレオチドの発現産物は、その対象の細胞の成長を抑制 するものであってもよい。これに代わる本発明のさらにもう一つの態様では、選 択されたポリヌクレオチドの発現産物が、その対象中の欠損タンパク質を補充す る。また、選択されたポリヌクレオチドの発現産物が、神経の再生を促進するも のであってもよい。

[0020]

さらなる態様として、ヒトなどの哺乳動物の歳を処置する方法であって、(a) (1) トランス活性化固子をコードする遺伝デに作動可能に連結された誘導性プロモーター(好ましくは熱ショックプロモーター)と(i1) 選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結された第二プロモーターとを含んでなり、その第二プロモーターがそのトランス活性化因子によって活性化される発現コンストラクトを用意し、(b) 該発現コンストラクトを開意機能に導入し、(c) 選択されたポリヌクレオチドがその腫瘍細胞の成長を抑制するのに十分な量で発現されるように、その腫瘍細胞を、その誘導性プロモーターを活性化する条件にさらすという各段階を含んでなる方法が提供される。その誘導性プロモーターが熱ショックプロモーターである場合、その活性化条件は、およそ基礎温度より高く約42でより低い温度からなる。

[0021]

さらにこの方法は、外部ビーム放射線療法、小線源照射療法、化学療法、外科

手術からなる群より選択される確立された形の麻治療法による該胸線細類の処置 を含んでもよい、海は随意に、脳、肺、肝臓、脾臓、腎臓、リンパ節、小腸、膵 臓、血球、結腸、胃、胸部、子宮内腰、前立腺、精巣、卵巣、外陰、子宮頸、皮 臓・原類原、食油・骨髄およど作所達の痛からなる難より選択できる。

[0022]

本発明の具体的一態様では、選択されたポリヌクレオチドがオルニチンデカル ボキシラーゼアンチザイムタンパク質である。腫瘍細胞中の発現コンストラクト の誘導性プロモーターを活性化する条件に細胞をさらした後、その腫瘍細胞を放 射防護剤WR-33278またはWR-1065で処置する。最後にその腫瘍細 酸を放射体療法で処置する。

[0023]

とトなどの哺乳動物で免疫反応を整起する方法も、本発明によって提供される。 想起される免疫反応は体液性免疫反応と組制性免疫反応と組制性免疫反応のどちらを構成してもよい。一般様としてこの方法は、 (a) (1) トランス活性化因子をコードする遺伝子作動可能に連結された誘導性プロモーター (好ましくは熱ショックプロモーター) と (11) 選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結された第二プロモーター) と (11) 選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結された第二プロモーターとを含んでなり、その第二プロモーターがそのトランス活性化因子によって活性化される発現コンストラクトを用意し、 (b) 該発現コンストラクトをその哺乳動物中の細胞に導入し、 (c) 選択されたポリヌクレオチドがその哺乳動物中の細胞に導入し、 (c) 選択されたポリヌクレオチドがその哺乳動物で免疫反応を禁起するのに十分な量で発現されるように、その誘導性プロモーターを活性化する条件にその細胞をさらすことからなる。その誘導性プロモーターが熱ショックプロモーターである場合、その活性化条件は、およそ誘導温度より高く約42でより低い温度からなる。

[0024]

ある機様では、差起される免疫反応が、その発現コンストラクトを含有する哺 乳動物中の細胞に向けられる。この方法は、融意に、化学療法、外部ビーム放射 線療法、小線源照射療法および外科手術からなる群より選択される確立された形 の紙治療法によるその細胞の処置を伴ってもよい。

[0025]

もう一つの態様として、(a)トランス活性化因子をコードする遺伝子、(b)その遺伝子に作動可能に連結された誘導性プロモーター、(c)選択されたポリヌクレオチドおよび (d)その選択されたポリヌクレオチドに作動可能に連結された第二プロモーターを含んでなる発現コンストラクトが提供される。本コンストラクトの第二プロモーターは上記トランス活性化因子によって活性化される。好ましい態様では、その誘導性プロモーターが熱ショックプロモーターであり、選択されたポリヌクレオチドの発現を、約37℃より高く約42℃未満の温度からなる高温条件によって誘導できる。これに代わる態様として、本発現コンストラクトの誘導性プロモーターは低酸素応答配列を含んでもよい。また本定現コンストラクトは、やはり第二プロモーターに作動可能に連結されていて、IRESにより、第一の選択されたポリヌクレオチドで隔てられた、第二の選択されたポリヌクレオチドを含んでもよい。

[0026]

本発現コンストラクトを含む細胞も提供される。提供される発現コンストラクトは、腑欲に、哺乳動物の遺伝物質を改変する方法でも使用できる。

[0027]

本発明の他の目的、特徴および利点は、以下の詳細な説明から明らかになるだろう。しかし、この詳細な説明と具体例は、本発明の好ましい態様を示している と同時に、例示を目的とする記載に過ぎないと理解すべきである。本発明の精神 とその範囲に含まれる種々の変更と変形は、当業者には、この詳細な説明から明 らかになるからである。

[0028]

(図面の簡単な説明)

下記の図面は本明細書の一部を構成し、本発明の特定の側面をいっそう具体的 に説明するべく添付するものである。本発明は、これらの図面の一つまたはそれ 以上を、ここに示す特定瞭様の詳細な説明と組み合わせて参照することによって 、より良く理解できる。

図1は、熱ショックプロモーター活性を定量するために使用した基本ベクター を示す図。このプラスミドは、HSP70Bプロモーター (StressGen 社)に由来する最小プロモーターを含有する。Enhanced Green Fluorescence Protein (EGFP)、βーgal、IL-2などのリポーター連伝子はマルチクローニングサイトに容易に挿入されて、その最小HSP70Bプロモーターの制御下に発現されるようになる。このプラスミドは、細菌系で排気するための標準的配列と共に、哺乳類細胞で選択できるようにネオマイシン耐性遺伝子とアンピシリン耐性遺伝子も含有する。S8プラスミドはことに示すプラスミドとそのマルチクローニング部位に挿入されたEGFPとからなる。

図2は、S8プラスミドを安定にトランスフェクトしたDU-145に関する 細胞盤光活性化細胞選別(FACS)ヒストグラム。盤光は左から右に向かって 増加する。上側のヒストグラムは熱ショックにさらされていないトランスフェク トDU-145細胞から得られるものである。下側のヒストグラムは42℃の熱 ショックに1時間さらしたトランスフェクトDU-145細胞から得られるもの である。

図3は、三種類のS8トランスフェクトMCF7機酸集師に関するFACSとストグラム。S8コンストラクトをトランスフェクトしたMCF7機関をFACSで選別した。元の集団はポリクローナル選択網腔株に由来した。その細胞株の活性化型(すなわちBGFPを発現する細胞)集団を非活性化型集団から分離した。その選別後に、隔性集団を生育し、次に、より純粋に陽性な細胞株を得るために再び選別を行なった。この場合は、ポリクローナルMCF7-S8-P細胞を2回選別して、高度に陽性な集団MCF7-S8-PS2を得た。

図4は、様々な細胞株でのEGFPの発現をFACSでアッセイした結果を示すグラフ。細胞株にプラスミドS8をトランスフェクトした。次に、それらの細胞をクローン化するか、ポリゴナル(polygonal)株を生育した。場合によっては、それらの細胞株をEGFP発現に関してFACSで選別した。総平均蛍光を定量してグラフ化した。

図 5 は、2 回選別した安定トランスフェクトDU-1 4 5 緘黙 (DU-S 8 - PS2) における熱ショック後のEGFPの発現を示すグラフ。DU-S8-PS2 福超を40℃または42℃で加熱し、様々な時間、回復させた。次にその細

胞をFACSで分析した。

図6は、熱ストレスへのばく霧の16時間後の安定トランスフェクトDUー145細胞におけるEGFPの発現レベルを示すグラフ。一つの細酸集団(DUーS8-PS2)にS8プラスミドを安定にトランスフェクトした。もう一つの集団(DU-V9-PS2)にはV9プラスミド(V9プラスミドのEGFPがHSP70BではなくСМVプロモーターに作動可能に連結されている点以外はS8と同じプラスミド)を安定にトランスフェクトした(図7参照)。それらの細胞を様々な温度で加熱し、16時間、回復させた。非トランスフェクトDU-145細胞を材切として含めた。

図7は、Enhanced Green Fluorescence Pro tein (EGFP) をコードする遺伝子に作動可能に連結されたCMVプロモ ーターを含省するプラスミドソ9の概略図。

図8は、熱ショック反応の増縮を可能にする第二プロモーターを含有するベクターのための基本ベクターデザインを示す図。このプラスミドはHSP70Bプロモーターに作動可能に連結されたマルチクローニング部位(MCS)を含有するが、第二プロモーターに作動可能に連結された治療用遺伝子も含有する。またこのプラスミドはネオマイシン耐性遺伝子、アンピシリン耐性遺伝子、細菌での増殖に必要な標準的配列も含有する。プラスミドpC8では、第二プロモーターがHIV-1末地反復配列(LTR)であり、治療用遺伝子がIL2である。pf12では、tatがMCSに挿入され、第2プロモーターはHIV-1 LTRであり、治療用遺伝子はIL2である。もう一つのプラスミドp007は、HIV-2 LTRが第二プロモーターとして使用されること以外はpf12と同じである。

図9は、HIV-IプロモーターまたはHIV-2プロモーターによって駆動 される治療用選伝子IL-2を含有する増幅四子コンストラクトを示す図。増幅 因子部分はCMVプロモーターまたはHSP70プロモーターによるTAT発現 によって制御される。これらのプラスミドはネオマイシン耐性選伝子と、網菌で の増殖用の配列も含有する。これらのコンストラクトは実施例2と実施例3の増 幅因子試験で使用した。図9Aは、CMV-TAT-HIV-1-II2発現力 セットを含有するX14と呼ばれるプラスミドを示し、図9BはCMV-TAT -HIV-2-IL2発現カセットを含有するY15と呼ばれるプラスミドを示 し、図9CはHSP-TAT-HIV-1-IL2発現カセットを含有するpf 12と呼ばれるプラスミドを示し、図9DはHSP-TAT-HIV-2-IL 2発現カセットを含有するp007と呼ばれるプラスミドを示す。

図10は、StressGen Biotechnology社のp1730 RのBamH1-HindIII断片のDNA配列。この断片は、上記の具体例 、実施例1と3のコンストラクトで使用した約0.4kbの最小HSP70Bプ ロモーター断片を含有する。

[0029]

(具体的態様の説明)

1. 本発明

遺伝子治療は、インビボでの治療用遺伝子発現をどのように測節し、かつ増進 するかという 2つの主な技術的課題に直面する。本発明は、高温処置を誘導性発 現コンストラクトと組み合わせることにより、これらの問題の両方に対処するも のである。本発明者らは特異的誘導性遺伝子発現の効率の増加を実証した。

[0030]

治療用遺伝子を極めて高いレベルで発現させうることと、発現のレベルを制御 できることは、遺伝子治療の開発における重要な目標である。本発明者らはこれ らの目標と取り組むために新しいベクターセットを作成した。本発明者らは対象 遺伝子を発現させるために増幅因子法を使用する。これらの増幅因子は、リポー ター遺伝子を駆動する他のプロモーターの転写活性化因子であるタンパク質を発 現させるヒトHSP70Bプロモーターからなる。これら追加のプロモーターと それらに作動可能に連結したリポーター遺伝子はHSP70Bプロモータ配列お よびトランス活性化タンパク質をコードする遺伝子と同じベクターに含まれるこ とが好ましい。

[0031]

リポーター遊伝子としてヒトIL-2を用いた哺乳類細胞のトランスフェクション試験で、本発明者らは、その増幅因子コンストラクトを使用することにより

、構成性CMVプロモーターまたはHSP70Bのみによってもたらされるリポーター遺伝子発現と比較して、使用した全ての温度条件で、遺伝子発現が劇的も増加することを明らかにした(下記の具体例、実施例3を参照されたい)。ヒト免疫不全ウイルス(HIV)tat遺伝子の上流にHSP70Bプロモーターと、インターロイキン2(IL-2)遺伝子の上流にHSP70Bプロモーターと、、インターロイキン2(IL-2)遺伝子の上流にHIV1またはHIV2末端 反復配列とを含有するコンストラクトは37℃でプロモーター活性を示し、それは熱ショックによってさらに増幅された。同時トランスフェクション実験により、哺乳類細胞で、HSP、HSP/HIV1およびHSP/HIV2プロモーター発現コンストラクトの活性が、CMVプロモーター発現コンストラクトの活性がそのそれぞれ0、4億、6、9億および83、3億であることが示された。これらのデータは、この扱り熱ショックプロモーターと共に使用することにより、温度依存性をいくらか維持したままで、遺伝子発現を著しく増幅させうることを示している。

[0032]

他のタンパク質を条件付きで発現させるためのトランス活性化タンパク質の発現を駆動するために熱ショックプロモーターを使用することは、先の研究によって検討されている(Schweinfestb, Gene, 71 (1):207-210, 1988:EPO 01 18393:WO 89/00603、米園特許第5.614、381号:米園特許第5.646,010号:EP 0299 127)。ここに記載する発明は、これらの先行する方法論とは、例えば、1)異なる熱ショックプロモーターを使用する点(SchweinfestbはDrosophilaプロモーターを使用している)、2)異なる送達方法を使用する点(本発明者らは両プロモーターを使用している)、3)誘導に関なる温度を使用する点(先の研究では42℃を超える温度が使用されたが、本発明は42℃またはそれ未満の温度で有利に機能する)、4)工業生産よりも遺伝子治療に関連して使用される点で異なる。さらに本発明者らはHIV-1プロモーターを使用でき、本発明は61HIV-1プロモーターを使用でき、本発明者らはHIV-1プロモーターを表はHIV-2プロモーターを使用でき、本発明者らはHIV-1プロモーターを表はHIV-2プロモーターを使用でき、本発明者らはHIV-1プロモーターを使用でき、本発明者らはHIV-1プロモーターまたはHIV-2プロモーターを使用でき、本発明者らはHIV-1プロモーターまたはHIV-2プロモーターを使用でき、本発明されるこつのプロ

モーターがもたらす発現レベルの明確な相違を明らかにする。

[0033]

本発明の好ましい側面として、熱ショック誘導性配列を用いて暗乳影響監例で 導入遺伝子の発現を遮成する方法が提供される。熱ショック配列はトランス活性 化遺伝子の発現を駆動するために使用される。したがって、発現コンストラクト を高温にさらすと、そのトランス活性化配列の発現が誘導される。このトランス 活性化遺伝子は第二のプロモーターに作用し、そのプロモーターが活性型になっ て対象の治療用遺伝子の発現を駆動する。ある特定の態様では、HSP70プロ モーターに由来するプロモーターを使用する。このプロモーターのとりわけ有用 な側面は、周囲温度での発現の基礎レベルが低く、誘導性であることである。さ らに本発明は治療有効量の遺伝子液物を対象に与える方法と、細胞の成長を抑制 する。または免疫反応考虑する方法も提伸する。

本発明の目標を満たすために使用する組成物と方法を以下にさらに詳しく説明 する。

[0034]

2. 熱ショック応答

熱ショック応答または熱ストレス応答は植物から置長類に及ぶ生物で起こる普 運的な反応である。これは、熱ショックの結果としてばかりではなく、虚血、低 酸素、グルコース欠乏、イオノフォアグルコースおよびアミノ酸類似体、エタノ ール、遷移系列金属、薬物、ホルモン、細菌感染、ウイルス感染などといった他 の様々なストレスの結果としても起こりうる応答である。さらに、熱ショックタ ンパク質遺伝子の過剰発現が腫瘍細胞の増進された増殖とストレスに関係しうる という証拠もある(Finchら、Cell Growth and Diff erentiation 3(5):269-278,1992)。この応答は 、様々に誘導され局在する、分子サイズの異なるよく保存されたタンパク質のフ アミリーの合成を特徴とする。これらのタンパク質は最も系統的に保存されてい るものに属し、それらの分子量に従って特徴づけられる。

[0035]

ストレスタンパク質コード遺伝子の転写活性化は、環境的および/または生理

学的外傷に反応して数分以内に起こる。この迅速な応答は、熱ショックタンパク 質の大多数にイントロンがないことに、その理由が帰されている。このイントロ ンの欠如により、熱ショックタンパク質は、高温で起こるイントロンプロセッシ ングの遮断を回避できる。熱ショックタンパク質は、このようにして極めて高い 効率で、しばしば他のタンパク質を犠牲にして、翻訳される。

[0036]

ストレス遺伝子の活性化は、既存の熱ショック転写因子 (HSF) の不活性型または活性型からの転換によって媒介される。このDNA結合タンパク質の分子量には大きな相違がある (例えばヒトでは83kDa、酵母では150kDa)。熱ショック配列はHSP70の保存された上流調節配列であり、そこにHSFが結合する。熱ショックタンパク質の主な機能はタンパク質の折りたたみを容易にし凝集を防止することにあるが、これらのタンパク質が環境的傷害に対する防寒機構を生物に与える上で何らかの役割を果たし、外傷に続いて起こる回復を助けることは明らかである。

[0037]

大半の真核配列時真的転写因子と同様に、HSFも、熱ショック適伝子の上流 に多数のコピーとして見出される高度に保存された応答配列を介して作用する。 その熱ショック応答配列は隣接した3つの5塩基対配列の逆方向反復からなり、 それらのコンセンサスはnGAAnと定められ、さらに最近になってAGAAn と定められた。HSFの調節は、合成または安定性の改変よりも、主として活性 の変化からなる。

[0038]

3. 高温療法

放射線療法や化学療法と組み合わせて使用される場合、製性腫瘍の補助処置と しての高温療法の有効性は、多くの難味試験によって示されている(Hahn, G. M., Hyperthermia and Cancer, 第二版、ニュー ヨーク、Pienum, 1982:Scott5, Int. J. Rad. Oc. Biol. Phys. 10 (11) 2219-2123, 1984;Lindh oim5, Rec. Res. in Cancer Res. 107:152-1 56.1988)。熱の適用、適応症および禁忌の理論的根拠は、望ましい生理学的応答が熱の使用によってもたらされるという実験的証拠と管理下臨床試験に基づいて展開される。Lehmanは他の応用例での熱の治療的使用に関して包括的な論文を書いている(Therapeutic Heat and Cold, Rehabilitation Medicine Library、Williams & Wilkins発行、1990。参考文献として本明細書の一部を構成する)。特に内科的および外科的な治療的介入に関して熱の使用が滅論されている第9章を参照されたい。

[0039]

「高温 (ハイパーサーミア)」とは処置を備されている対象の周囲温度よりも 高い温度条件を指すものとする。したがって、ここにいう高温温度は、通例約3 7 ℃から約42 ℃の範囲に及ぶだろう。好ましい態様ではその温度が約38 ℃か ら約42 ℃の範囲に及び、他の態様では、その温度が約38 ℃から約41 ℃まで であり、他の態様ではその温度が約40 ℃だろう。補助療法で高温療法の実施に 現在利用できる装置を使えば、高温短調の温度を42 ℃まで約0.5 ℃以内に維 持できる。したかって、本発明の治療的処置は、37.0 ℃、37.2 ℃、37. 4 ℃、37.6 ℃、37.8 ℃、38.2 ℃、38.4 ℃、38.6 ℃、38. 8 ℃、39.2 ℃、39.4 ℃、39.8 ℃、40.2 ℃、40. 4 ℃、40.6 ℃、40.8 ℃、41.2 ℃、41.4 ℃、41.6 ℃、41. 8 ℃または42.0 ℃で行いうる。本発明以前は、高温療法が有効であるには、安全性を考慮して正常組織内の温度を42 ℃未満に制限しつつ、酵痛内温度を 約43 ℃を超える温度に30~60分維持する必要があった。腫瘍内で42 ℃を 約3 る 2 0 ~ 2 0 0 分維持する必要があった。腫瘍内で42 ℃を

[0040]

哺乳動物中の組織は、超音波技術、電磁気技術、例えば伝播波(例:マイクロ 波)法、抵抗(例:高階波)法、誘導(高周波または磁気)法を含む、いくつか の技術を使って加熱できる(Hahn, G. M., Hyperthermia and Cancer, 第二版、ニューヨーク、Plenum、1982; Le hman, L. B., Postgard Med, 88(3): 240-243 , 1990;共に参考文献として本明細書の一部を構成する)。いくつかの単純 な応用では、循環させた熱風または水を使って組織温度を上昇させうる。

[0041]

Le Veenに付与された米国特許第4,230,129号(参考文献として本明細語の一部を構成する)は、体組織を加熱し、腫瘍の温度変化をシンチレーション検出器を用いてリアルタイムでモニターする方法に言及している。この方法は、原防制臓での有意な熱吸収を避けるため、患者の身体への高周波(RF)エネルギーのカップリングに備えている。これは、エネルギーが患者の体内の同一の狭い領域に絶えず適用されることがないようにアプリケーターの軌道運動でRFエネルギーを腫瘍に集中させることによって得られる。Le Veenに付与された米国特許第3,991,770号(これも参考文献として本明經書の一部を構成する)には、腫瘍を含有する人体の一部を高周波電磁場においてその腫瘍組織を加熱し、隣接する正常組織を損傷することなくその腫瘍の域死を引き起こすことにより、とトの腫瘍を処置する方法が記載されている。

[0042]

本発明の好ましい態様では、特定の腫瘍部位での誘導遺伝子発現を遺成するために、ここに開示する遺伝子治療用ペクターと組み合わせて高温を適用する。さらに、その高温/遺伝子治療処理法を、他の従来の治療法、例えば後述の化学療法や放射線療法などと組み合わせて使用して、癌を効率よく処置することもできる。当技術分野では他の高温誘導法も知られている。高温の局所的および/または全身的選用の方法と装置は当業者にはよく知られており、例えば米国特許第5、284、144号、第4、230、129号、第4、186、729号、第4、346、716号、第4、848、362号、第4、815、479号、第4、632、128号など(いずれも参考文献として本明編書の一部を構成する)に開示されている。

[0043]

4. 発現コンストラクトの作成

一定の態様では、本発明は、治療用遺伝子をコードする発現コンストラクトを 作成するために、遺伝物質の操作を伴う。このような方法には、例えば対象遺伝 子をコードする異種DNAとその発現のための手段を含有する発現コンストラクトの使用、適当なヘルパー細胞でそのペクターを複製すること、そこから生産されたウイルス粒子を得ること、細胞をその組換えウイルス粒子に感染させることが含まれる。その遺伝子は、例えばがん細胞を処置するため、ウイルスを染に対抗するための免疫調節遺伝子を発現させるため、または遺伝的欠損の結果としての遺伝子の機能を代償するための治療用遺伝子だろう。遺伝子治療用ベクターに関して、その遺伝子は異種DNAであり、ベクターの骨格となるウイルスゲノムDNA以外の供給源に由来するDNAを含むものとする。最後に、ウイルスは生ワクチンウイルスとして作用し、それに対する抗体を産生するために、対象となる抗原を発現させうる。遺伝子は細菌、ウイルス、酵母、寄生虫、植物または動物などの原核もしくは真核供給源に由来しろる。異種DNAは2以上の供給源に由来してもよい(すなわち多重遺伝子コンストラクトまたは融合タンパク質)。 異種DNAは、ある供給源に由来する胸肺配列と、異なる供給源から得た遺伝子とを含んでもよい。

[0044]

a)治療用遺伝子

本発明の遺択されたポリヌクレオチドは随意に治療用遺伝子であってもよい。 多種多様な治療用遺伝子はいずれもここに記載するベクターと方法での使用に適 している。特定の傷害、医学的状態または疾患への本発明の適用に適した治療用 遺伝子は、当業者には減別できるだろう。

[0045]

本発明の一態様では、選択されたポリヌクレオチドがオルニチンデカルポキシ ラーゼアンチザイムタンパク質をコードする遺伝子である。オルニチンデカルポ キシラーゼ (ODC) アンチザイムタンパク質は、細胞内ポリアミン的酸量のフ ィードパック調節の重要な成分である (Hayashi5, Trends in Biochemical Sciences 21(1):27-30,19 96、参考文献として本明細書の一部を構成する)。このタンパク質のレベルは アンチザイムメッセージの翻訳を刺激する細胞内ポリアミンのレベルに直接関係 する。アンチザイムタンパク質はオルニチンデカルポキンラーゼ (ポリアミン合 成における最初の酵素であり、しばしば律連酵素である)を分解の標的とする。 このタンパク質はボリアミン取り込みも抑制する。したがって低レベルの内因性 ボリアミン類は低レベルのアンチザイムにつながり、それが結果としてODCに よるボリアミン合成とボリアミンの取り込みを極限まで増加させる。逆に高レベ ルの内因性ボリアミンは高レベルのアンチザイムタンパク質をもたらし、それが 結果としてODCによるボリアミン合成を最小限に抑え、ボリアミンの取り込み を抑制する。

[0046]

放射線防護剤WR-33278(N, N - (ジチオジ-2, 1-エタンジイ ル) ビスー1、3-プロパンジアミン) はジスルフィド含有ポリアミン類似体で あり、細胞にはポリアミン運搬体を使って取り込まれる(Mitchells。 Carcinogenesis, 16:3063-3068, 1995, 参考文 献として本明細書の一部を構成する)。この運搬体はアンチザイムによって阻害 される。動物モデルから得られた証拠は、この放射線防護剤が少なくともいくつ かの正常組織にいくつかの腫瘍よりも高度に取り込まれることを示している([tob. International Journal of Radiati on Oncology, Biology, Physics 28:899-9 03.1994)。WR-33278のような薬剤は、放射線療法の腫瘍抑制有 効性を低下させることなく用量制限的正常組織を毒性から防護する試みとして臨 床放射線療法に使用されてきた(SpencerおよびGoa, Drugs, 5 0(6):1001-31,1995,参考文献として本明細書の一部を構成す る)。WR-33278の取り込み量の相違に関する理論的根拠は、増殖性腫瘍 細胞がしばしば正常組織中の非増殖性細胞よりも高いレベルのポリアミンを含有 することかもしれない。したがって腫瘍は正常組織よりも高いレベルのアンチザ イムを発現するだろう。

[0047]

 し、ポリアミン取り込みの熟読得性の抑制(熱誘導性のアンチザイム高性を示す)を示すクローンを選択した。この職伝子療法(アンチザイム発現のHSP70Bプロモーター調節)の治療への応用は、今後、限局性前立脈痛患者での臨床試験で使用されるだろう。患者は、全身WR-33278および局所放射線療法と組み合わせて、腫瘍内に適用されるこの遺伝子治療で処置される。次に、腫瘍内でのアンチザイムの発現が、局所的高温によって活性化される。これらの前立腺腫瘍に開強する用量制限的正常組織は高温に反応してアンチザイムを発現することなく、放射線保護剤WR-33278を取り込み、腫瘍組織は高温に反応してアンチザイムを発現するので、それらの腫瘍組織は放射線保護剤を取り込まないだろう。この方法は、前立腺癌の周所的抑制を向上させる目的で前立隙により高い線型の放射線像法を前すことを可能にする。

[0048]

これに代わる聴様として、細胞防護剤エチオール (e thyol) (アミフォスチン (amifostine)、WR-2721、S-2-(3-アミノプロピルアミノ) エチルホスホロオルニチン酸とも呼ばれる))のWR33278以外の他の代謝産物を、ここに配数する発現コンストラクトと共に使用してもよい。例えば、代わりにWR-1065(2-(3-アミノプロピルアミノ) エタンチオール)を放射線防護剤として使用できる。

[0049]

本発明のベクターを使って送達できる遺伝子は他にも数多くある。例えば、本 発明のベクターは、腫瘍抑制剤、アンチセンス部遺伝子、無処置用のプロドラッ グ活性化剤、例えばHSVITK遺伝子など(Rosenfeldら、Anna ls of Surgery、225:609-618、1997:Esand iら、Gene Therapy、4:280-287、1997)を移入する ために使用できる。本発明の発現コンストラクトで随意に使用できるであろう他 の遺伝子には、p53、p16、p21、p27、C-CAM、HLA-B7(Gleichら、Arch Otolaryngol Head Neck S urg、124:1097-104、1998:Heoら、Hum、Gene Ther.9:2031-8、1998;Nabelら、Proc. Nat. A cad. Sciences USA, 90:15388-15393, 1996 :Stopeck5, Journal of Clinical Oncolo gy, 15:341-349, 1997), IL2 (O Malley5, Mo lecular Endocrinology, 11:667-673, 199 7; Otova5, Folia Biologica, 43:25-32, 19 97), IL4 (Kling, Nature Biotechnology, 1 5:316-317, 1997), IL7 (Toloza5, Annals o f Surgical Oncology, 4:70-79, 1997; Sha rmab, Cancer Gene Therapy, 3:303-313, 1 996) LL12 (HiscoxおよびJiang, In Vivo, 11: 125-137, 1997; Chen5, Journal of Immuno logv. 159:351-359, 1997), GM-CSF (Kreitm annおよびPastan, Blood, 90:252-259, 1997;H omick5, Blood, 89:4437-4447, 1997; Lanza 5, Haematologica, 82:239-245, 1997), IFN (Noguchi5, Clinical Infectious Diseas es, 24:992-994, 1997; Kanemaru5, Europea n Archives of Oto-Rhino-Laryngology, 254:158-162, 1997; Tanakab, Journal of Gastroenterology and Hepatology, 11:1 155-1160, 1996; Imaib, Liver, 17:88-92, 1 997). I-CAMIBLISTINE (Corciones, Annals o f the New York Academy of Science, 81 5:364-366, 1997) がある (この段落で引用した論文はすべて参考

[0050]

現在p53は腫瘍抑制遺伝子であると認識されている(Montenarh、 Crit. Rev. Oncogen, 3:233-256, 1992)。化学発 森、築均線照射、SV40を含む数種類のウイルスによって形質転換された多く の細数に高レベルの突然変異型 p 5 3 が見出されている。 p 5 3 遺伝子は多種多 様なヒト腫瘍での突然変異不活化の標的によくなり、一般的なヒトの痛で最も頻 繁に突然変異する遺伝子であることが既に論証されている。これはヒトNSCL Cの5 0 %以上と、広範囲にわたる他の腫瘍で突然変異している。

[0051]

[0052]

C-CAMは事実上すべての上皮網路で発現される。 <math>105kDという見かけの分子量を持つC-CAMは、元々は、網胞凝集を中和する特異抗体との反応により、ラット肝細胞の原形質膜から単離された。最近の研究は、C-CAMが構造上、免疫グロブリン(1g)スーパーファミリーに属し、その配別は絡胎児性抗原(CEA)に高度に相同であることを示している。C-CAMの第一1gドメインは細胞接着活性にとって必須であることが示されている。

[0053]

細胞接着分子 (CAM) は、常管発達と細胞分化を調節する分子相互作用の複 緯なネットワークに関与することが知られている (Edelman, Annu. Rev. Biochem., 54:135-169, 1985)。最近のデータ は、CAMの異常発現が、いくつかの新生物の腫瘍形成に関与するらしいことを 示している。例えば、主として上皮細胞で発現されるB-Dドヘリンの発現量の低下は数種類の新生物の進行と関係する。また、GiancottiとRouslahti (Cell, 60:849-859, 1990;参考文献として本明 顧書の一部を構成する)は、遺伝子導入によって α : β : β : γ ンテグリンの発現量を 増加させることにより、インビボでチャイニーズハムスター卵果細胞の腫瘍形成 を減少させるうることを実証した。現在、C-CAMはインビトロとインビボで 膝痛の成長を抑制することが明らかにされている。

[0054]

本発明に従って使用できる他の腫瘍抑制剤。例えば、選択されたポリヌクレオ チドは、次に挙げる遺伝子のいずれであってもよい:網膜芽腫(Rb)遺伝子; 腺腫性結局ポリポーシス遺伝子(APC);DCC(deleted in c olorectal carcinomas)遺伝子:神経様雌腫症!型(NF ー1)遺伝子;神経機維腫症2型(NFー2)遺伝子;ウィルムス腫瘍抑制遺伝 子(WTー1);多発性内分泌腫腫症2型(MENー2)遺伝子;BRCA1遺 伝子;フォン・ヒッペルリンダウ症候群(VHL)遺伝子;MCC(mutat ed in colorectal cancer)遺伝子;p16;p21; p57;p27およびBRCA2。

[0055]

これに代わる本発明の一態様として、本発明の方法とベクターは、成長因子またはサイトカインの産生を刺激することによって神経再生などの再生過程を促進するために使用できる。このような態様では、選択されたポリヌクレオチドが神経栄養因子(CNTF)、脳由来神経栄養因子(BDNF)またはグリア細胞株由来神経栄養因子(GDNF)(Mitsumotoら、Science、265:1107-1110、1994;Gash5、Ann. Neurol.,44(3 Suppl 1):S121-125、1998;共に参考文献として本明細胞の一部を構成する)をコードしうる。また随意に、発現コンストラクトの選択されたポリヌクレオチドが、チロシンヒドロキシラーゼ、GTPシクロヒドロキシラーゼ1または芳香族Lーアミノ酸デカルボキシラーゼ(Kang, Mov

Disord., 13 Suppl 1:59-72, 1998:参考文献として本明細書の一部を構成する)をコードしてもよい。さらにもう一つの態様として、この治療用発現コンストラクトは、インスリン様成長因子1 (IGF-1) (Webster, Mult. Scler. 3:113-120, 1997;参考文献として本明細書の一部を構成する)などの成長因子を発現してもよい。「10056]

本ベクターが有効な他の疾患の例には、治療用適伝子、例えば血管新生阻害剤 や細胞周期阻害剤をコードする遺伝子の移入による、慢性関節リウマチや再狭窄 などの過剰物類性の疾患と趋害があるが、これらに限らない。

[0057]

b) アンチセンスコンストラクト

ras、myc、neu、raf、erb、src、fms、Jun、trk、ret、gsp、hst、bclおよびablなどの癌遺伝子も好適な傾的である。しかし、治療上の利益を得るには、循遺伝子の発現が抑制されるようにこれらの癌遺伝子がアンチセンス核酸として発現されるだろう。「アンチセンス核酸」という用語は、癌遺伝子をコードするDNAとRNAの塩基配列に相補的なオリゴヌクレオチドを指すものとする。アンチセンス核酸は、標的細胞内で発現されると、それらの傾的核酸に特異的に結合し、転写、RNAプロセッシング、輸送および/または翻訳を妨害する。ポリヌクレオチドによる二本領(ds) DNAのターゲティングは二重らせん形成をもたらし、RNAのターゲティングは二重らせん形成をもたらし、RNAのターゲティングは二重らせん形成をもたらずだろう。

[0058]

アンチセンスコンストラクトは、遺伝子のプロモーターと他の刺刺領域、エキ ソン、イントロン、さらにはエキソンーイントロン境界に結合するように設計で きる。アンチセンスRNAコンストラクトまたはアンチセンスRNAをコードす るDNAは、インピトロまたはインピボで、例えばヒト対象を含む宿主動物内で 、宿主網胞内での遺伝子の転写または翻訳もしくはその両方を抑制するために使 用できる。「相補的ヌクレオチド」からなる核酸配列は、標準的なワトソンーク リック料補毎則に従って塩基材形成できるものである。すなわち、大きいブリン 類は小さいビリミジン類と塩基対を形成して、シトシンと対を形成したグアニン (G:C) の組み合わせ、およびチミンと対を形成したアデニン (A:T) (DNAの場合)またはウラシルと対を形成したアデニン (A:U) (RNAの場合)の組み合わせだけを形成する。

[0059]

ここで「相補的」とか「アンチセンス配列」という用語は、その全長にわたって実質的に相補的であって極めてわずかな塩基ミスマッチしか持たない核酸配列を意味する。例えば15塩基長の核酸配列は、それらが13または14箇所で相補的アクレオチドを持ちミスマッチを一つだけまたは二つだけしか持たない場合に相補的であると呼べる。当然、「完全に相補的な」核酸配列とは、その全長にわたって完全に相補的であると呼べる。

[0060]

アンチセンスの構築については遺伝子配列の全部または一部を使用できるが、 統計的に17塩基長の配列はいずれもヒトゲノムには1回しか現れないはずであ り、したがってユニークな標的配列を特定するのに十分である。短いオリゴマー ほど作成が容易でインビボでの接触性は増加するが、ハイブリッド形成の特異性 の決定には非常に多くの他の要因が関与する。オリゴヌクレオチドのその相補的 標的への結合観和力と配列特異性は長さが増すにつれて増加する。8,9、10 、11、12、13,14、15、16、17、18、19、20またはそれ以 上の塩基対を持つオリゴヌクレオチドが使用されると予期される。与えられたア ンチセンス球能が対応する宿主細配遺伝子のターゲティングに有効であるかどう かは、インビトロでそのコンストラクトを試験して、内因性遺伝子の機能が影響 を受けるかどうか、または相補配列を持つ関連遺伝子の発現が影響を受けるかど うかを決定するだけで、容易に決定できる。

[0061]

一定の態様では、他の要素を含むアンチセンスコンストラクト(例えばC-5 プロピンピリミジンを含むものなど)の使用が望まれるかもしれない。ウリジン とシチジンのC-5プロピン類似体を含有するオリゴヌクレオチドは、高い親和 カでRNAを結合し、遺伝子発現の強力なアンチセンス阻害剤であることが明ら かにされている(Wagnerら、Science、260:1510-151 3、1993;参考文献として本明細書の一部を構成する)。

[0062]

c) リボザイムコンストラクト

目標を定めたアンチセンスの送達に代わるものとして、目標を定めたリボザイムも使用できる。「リボザイム」という用語は、DNA中、あるいはより典型的にはRNA中の特定の塩基配列を標的としてそれを切断できるRNA型酵素を指す。本発明では、リボザイムは望ましいリボザイムRNAをコードする発現コンストラクトとして細胞に導入される。リボザイムの標的はアンチセンス核酸について影明したものとほどんど関してある。

[0063]

多くのリボザイムは生理学的条件でホスホジエステル結合の加水分解を触媒することが知られている。本発明のリボザイムは第二の核酸分子(好ましくはmRNA転写物、また随意に、癌遺伝子のmRNA転写物)の配列特異的切断を触媒する。一般にリボザイムは、リボザイムの酵素部分に開接するリボザイムの標的結合部分を介して標的RNAに結合する。リボザイムの酵素部分は標的RNAを切断する。標的RNAの戦略的切断は、直接または間接にタンパク質をコードするというその能力を破壊する。糖的の酵素的切断を行なった後、リボザイムは標的から影響され、この治器を繰り落す新たな機的を発す。

[0064]

本発明の好ましい態様では、そのリボザイムが補物ウイロイド由来の小さいR NA分子ハンマーヘッドリボザイムである(Symons, Ann. Rev. B iochem. 61:641-671, 1992; Clouet-D Orva lおよびUhlenbeck, RNA, 2:483-491, 1996; Has eloffおよびGerlach, Nature 334:585-591, 1 988: Jeffries and Symons, Nucleic Acid s Res. 17:1371-1377, 1989; Uhlenbeck, Na ture 328:596-600, 1987; すべて参考文献として本明細書 の一部を構成する)。 [0065]

他の態様では、リボザイムが、グループ I イントロン、ヘアピンリボザイム、 VS RNA、肝炎デルタウイルスリボザイムまたはRNアーゼP-RNAリボ ザイム (RNAガイド配列と結合したもの)であってもよい。ヘアピンモチーフ の例はHampel5, Nuclei Acids Res. 18:299, 1 990とHampelおよびTritz, Biochemistry 28:4 929. 1989に記述されており、肝炎デルタウイルスモチーフの例はPer rottaおよびBeen, Biochemistry 31:16, 1992 に記述されており、RNアーゼPモチーフ(外部ガイド配列と結合したもの)の 例はYuanら、特許第5、624、824号に記述されており、ニューロスポ ラVS RNAリボザイムモチーフはSavilleおよびCollins, C ell 61:685-696, 1990, Saville # LUCollin s. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88:8826-883 0. 1991、CollinsおよびOlive、Biochemistry 32:2795-2799、1993に記述されており、グループ [イントロン はCeshらの米国特許第5、354、855号に記述されている。上に挙げた モチーフは本発明に関する限定であるとみなすべきではなく、ここで使用しうる リボザイムが標的mRNAに相補的な特異的基質結合部位を含んでなることは当 総書には理解されるだろう。そのようなリボザイムはその分子にRNA切断活性 を付与する酵素部分も含む。酵素部分は基質結合部位の内部またはその周囲に存 在する。

[0066]

d) 選択可能マーカー

本発明の一定の態様では、本発明の治療用ベクターが、その発現コンストラクトにマーカーを含めることにより、その発現をインビトロまたはインビボで同定 しうる核酸コンストラクトを含有する。そのようなマーカーは緩脱に同定可能な 変化を付与して、その発現コンストラクトを含有する細胞の同定を容易にする。 通常、業物選択マーカーの包含は形質転換体のクローニングと選択を助ける。例 えば、ネオマイシン、ビューロマイシン、ハイグロマイシン、DHFR、GPT 、ゼオシンおよびヒスチジノールに対する耐性を付与する遺伝子は有用な選択マーカーである。また、単純ヘルベスウイルスチミジンキナーゼ (t k) などの酵素も使用できる。免疫学的マーカーも使用できる。使用する選択可能マーカーは、それが遺伝子産物をコードする核酸と同時に発現されうる限り、重要でないと考えられる。選択可能マーカーのさらなる例は当業者にはよく知られており、EGFP、βーg a 1、クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ (C A T) などのリポーターが含まれる。

[0067]

e) 多重遺伝子コンストラクトとIRES

本発明の一定の態様では、内部リボソーム結合部位(IRES)配列の使用により、多重型伝子(またはポリシストロン性)メッセージを作成する。IRES 配列は5 メチル化Cap依存的翻訳のリボゾームスキャニングモデルを迂回して、内部の部位で翻訳を同始できる。哺乳類メッセージ由来のIRESの他に、ピカノウイルス(picanovirus)ファミリーの2つのメンバー(ポリオと脳心筋炎)に由来するIRES配列が記述されている(PelletierおよびSonenberg, Nature, 334:320-325, 1988)。IRES配列は異種オープンリーディングフレームに連結できる。複数のオープンリーディングフレームは一緒に転写され、それぞれがIRESによって隔てられて、ポリシストロン性メッセージを生成しうる。IRES配列のおかげで、各オープンリーディングフレームはリボゾームに接近できて効率よく翻訳される。このように多重遺伝子は、単一のメッセージを転写するために単一のプロモーター/エンハンサーを使用して、効率よく発現されうる。

[0068]

任意の異種オープンリーディングフレームをIRES配列に連結できる。これ には分泌タンパク質、独立した遺伝子によってコードされる多サブユニットタン パク質、細胞内または腰結合型タンパク質および選択マーカーの遺伝子が含まれ る。

[0069]

f) 制御領域

本発現コンストラクトが治療用遺伝子をコードする転写物の発現に影響を及ぼ しうるように、その治療用遺伝子をコードするボリヌクレオチドは、プロモーター とボリアデニル化シグナルの転写制静下に置かれる。「プロモーター」とは、 その宿主細胞の合成装置または導入された合成装置によって認識される、遺伝子 の特異的転写を開始するのに必要な D N A 配列を指す。ポリアデニル化シグナル とは、その宿主細胞の合成装置または導入された合成装置によって認識される。 語訳のために適切なプロセッシングとその転写物の核かち細胞質への輸送を起こ すための一連のヌクレオチドのm R N A 転写物の未端への付加を指示するのに必 要な D N A 配列を指す。「転写制御下」という表現は、そのプロモーターがその ポリヌクレオチドと正しい位置関係にあって R N A ポリメラーゼの開始とそのポ リヌクレオチドの発現を制御することを意味する。

[0070]

プロモーターという用語は、ここではRNAポリメラーゼ11用の開始館位の 付近に集まっている一群の転写制御モジュールを指す。プロモーターがどうのよ うにして組織化されるかに関する考察の大半は、HSVチミジンキナーゼ(tk))とSV40初期転写単位のプロモーターを含む数種類のウイルスプロモーター の分析に由来している。より最近の研究によって強化されたこれらの研究は、プ ロモーターがそれぞれ約7~20bpのDNAからなり転写活性化または抑制タ ンパク質の認識部位を一つまたはそれ以上含有する不連続な機能的モジュールか ら模成されることを明らかにしている。

[0071]

各プロモーター中の少なくとも一つのモジュールは、RNA合成の開始部位を 位置付ける機能を果たす。これの最もよく知られている例はTATAボックスで あるが、哺乳類デオキシヌクレオチジルトランスフェラーゼ遺伝子のプロモータ ーやSV40後期遺伝子のプロモーターなど、TATAボックスを欠くいくつか のプロモーターでは、開始位置に重なった分離した配列自体が開始部位の位置を 箇定するのを助ける。

[0072]

その他のプロモーター配列は転写開始の頻度を調節する。いくつかのプロモー

ターは開始部位の下底にも機能的配列を含有することが最近になって明らかにされているが、一般的には、それらは開始部位の30~110bp上流の領域に位置する。プロモーター配列間の間隔はしばしば厳重が利くので、各配列を逆にしたり互いを相対的に動かしても、プロモーター機能は保存される。 tkプロモーターでは、プロモーター配列間の間隔を増やしても50bpの隔たりまでは、活性の低下が始まらない。プロモーターによって、個々の配列は協調してまたは独立して機能することにより、転写を活性化できるようである。

[0073]

ヒト細胞を標的にする場合は、ヒト細胞で発現し得るプロモーターに隣接して その制御下にポリヌクレオチドコード領域を置くことが好ましい。一般的に言う と、そのようなプロモーターにはヒトまたはウイルスプロモーターが含まれるだ ろう。プロモーターの一覧を表1に示す。

【表1】

プロモーター

免疫グロブリン重鉛

免疫グロブリン軽鎖

T細胞レセプター

HLA DQαおよびDQβ

β - インターフェロン

インターロイキン2

インターロイキン2レセプター

MHCクラスII5

MHCクラスII HLA-DRa

B-アクチン

筋クレアチンキナーゼ

プレアルプミン (トランスチレティン)

エラスターゼΙ

メタロチオネイン

コラゲナーゼ

```
アルブミン遺伝子
```

αーフェタプロテイン(fetaprotein)

ェーグロビン

βーグロビン

 $c - f \circ s$

c - HA - ras

インスリン

神経細胞接着分子 (NCAM)

αιーアンチトリプシン

H2B (TH2B) ヒストン

マウスまたは「型コラーゲン

グルコース調節タンパク質(GRP94とGRP78)

ラット成長ホルモン

ヒト血清アミロイドA (SAA)

トロポニン (T N I)

血小板由来成長因子

デュシェンヌ型筋ジストロフィ

S V 4 0

ポリオーマ

レトロウイルス

パピローマウイルス

B型肝炎ウイルス

ヒト免疫不全ウイルス

サイトメガロウイルス

テナガザル白血病ウイルス

[0074]

治療用遺伝子の発現を制御するために使用される個々のプロモーターは、それ が誘導性プロモーターに連結された遺伝子産物によって活性化されうる限り、決 定的な問題ではないと考えられる。本発明の好ましい機様では、トランス活性化 タンパク質が t a t であり、治療用遺伝子に作動可能に連結されたプロモーター がH 1 V -1 またはH 1 V -2 L T R である。例えば、A P -1 節位を含有するプロモーター配列はc -j u n a t

[0075]

トランス活性化因子をコードする遺伝子の発現を制御するプロモーターは誘導 性プロモーターでなければならない。誘導性プロモーターは、誘導物質の存在下 以外では不活性であるか比較的低い活性を示すプロモーターである。本発明の一 部として含まれうるプロモーターの例としては、MT II、MMTV、コラゲ ナーゼ、ストロメライシン、SV40、マウスMX遺伝子、α-2-マクログロ ブリン、MHCクラス I 遺伝子h-2kb、プロリフェリン、腫瘍壊死因子、甲 状腺刺激ホルモンα遺伝子などが挙げられるが、これらに限るわけではない。こ れらのプロモーター配列に関連する誘導因子を表 2 に示す。 E g r - 1 プロモー ターと多剤耐性遺伝子 (MDR1) プロモーターも誘導性プロモーターの選択肢 である。好ましい態様では、誘導性プロモーターが熱ショック誘導性であって、 次に挙げるプロチーターの一つに由来する: HSP70、HSP90、HSP6 HSP27. HSP72. HSP73. HSP25. ユビキチンおよびHS P28、もう一つの好ましい態様では、誘導性プロモーターが低酸素応答配列(例えばHIF-1に応答するものなど)を含んでなる。本発明の実施には任意の 誘導性プロモーターを使用でき、そのようなプロモーターはすべてここに請求す る登明の精神と節囲に包含されると解される。

[表2]

配列 誘導因子

MT II ホルボールエステル (TPA)

重金属

MMTV(マウス乳がんウイルス) グルココルチコイド

β-インターフェロン ポリ (r I) X

ポリ (rc)

アデノウイルス5E2 Ela

c-jun ホルボールエステル (TPA),

H₂O₂

コラゲナーゼ ホルボールエステル (TPA)

ストロメライシン ホルボールエステル (TPA),

IL-1

S V 4 0 ホルボールエステル (T P A)

マウスMX遺伝子 インターフェロン、

ニューカッスル病ウイルス

GRP78遺伝子 A23187

α-2マクログロプリン IL-6

ビメンチン 血清

MHCクラスI遺伝子H-2kB インターフェロン

HSP70 Ela, SV40ラージT抗原

プロリフェリン ホルボールエステルー TPa

腫瘍壊死因子 FMA

甲状腺刺激ホルモンα遺伝子 甲状腺ホルモン

[0076]

とりわけ好ましい態様では、tatタンパク質がトランス活性化因子として使用される。HIV-1とHIV-2のゲノムはサル免疫不全ウイルスと多くの類似性を有し、それらは詳細に研究されている。全てのレトロウイルスに共通するgag、env、pつ当張云平に加えて、HIV転写に重要ないくつかの調節遺伝子があることが発見された。ウイルスtatタンパク質はそのような調節因子の一つであり、これはHIV-1およびHIV-2プロモーターの活性を苦しく増加させるというその能力を特徴とする(Sodroski5, J. Virol. 55(3):831-835,1985a;Sodroski5, Science, 229(4708):74-77,1985b;Sodoroski5, Science, 228(4706):1430-1434,1985c;

Soroskiら、Science、227 (4683):171-173,1985d:これらはすべて参考文献として本明細書の一部を構成する)。tatはHIV LTR中のトランス活性化応答配列(TAR)と結合し、HIV特異的RNAの定常状態レベルを増加させると考えられる。またtatは、それが数種類のトランス活性化因子タンパク質と相互作用できるという点で、むしろ伝統的な転写因子のように作用できることを示唆する証拠もある。tatとアデノウイルストランス活性化因子EIAは相乗的に作用して定常状態RNAのレベルを増加させる(Laspiaら、Genes Dev.,4 (12B):2397-2408,1990:参考文献として本明細書の一部を掲載する)。したがつて、HIV-LTR/TATコンストラクトの活性をさらに増加させる一法は、同じコンストラクトのにはIAを組み込むことである。

[0077]

c DNAインサートを使用する場合は、適例、適伝子転写物の適切なポリアデニル化を達成するためにポリアデニル化シグナルを含めることが望まれるだろう。ポリアデニル化シグナルの性質は、本発明の実施の成功にとって快定的な問題ではないと考えられ、そのような配別はいずれも使用できる。SV40、ウシ成長ホルモン、単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼ連伝デから得られるようなポリアデニル化シグナルは、多くの標的機酸で十分に機能することが見出されている。

[0078]

5. 遺伝子導入の方法

概胞内で導入遺伝子の発現を達成するために、まず、細胞に本発明の治療用発 現コンストラクトを導入または移入する必要がある。そのような移入には、遺伝 子導入のウイルスまたは非ウイルス法を使用できる。この項では、遺伝子導入の 方法と組成物について述べる。

[0079]

A. 非ウイルス型移入

好ましい態様では、本発明の治療用コンストラクト、例えば様々な遺伝子(すなわちDNA)コンストラクトが、細胞中に送達されなければならない。一定の

好ましい状況では、細胞への発現コンストラクトの導入が非ウイルス型手段によって媒介される。

[0080]

本発明では、培養哺乳類細胞への発現コンストラクトの移入に、いくつかの非 ウイルス法が予期される。それらには、リン酸カルシウム沈殿法(Graham およびVan Der Eb, Virology, 52:456-467, 19 73:ChenおよびOkayama, Mol. Cell. Biol., 7:2 745-2752, 1987; RippeS, Mol. Cell. Biol., 10:689-695、1990)、DEAE-デキストラン法(Gopal, Mol. Cell Biol., 5:1188-1190, 1985)、エレク トロポレーション (Tur-Kaspa5, Mol. Cell Biol., 6 :716-718, 1986; Potter5, Proc. Natl. Acad . Sci. USA. 81:7161-7165, 1984)、直接微量注入(H arlandおよびWeintraub, J. Cell Biol., 10 1 : 1084-1099, 1985)、DNA添加リポソーム (Nicolauお LUSene, Biochim, Biophys, Acta, 721:185-190, 1982; FraleyS, Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 76:3348-3352. 1979)、細胞超音波処理(Fechh eimers, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 94:846 3-8467, 1987) 、高速微粒子を用いる遺伝子射撃法 (Yangs, P roc. Natl. Acad. Sci. USA, 87:9568-9572. 1 990) およびレセプター媒介トランスフェクション (WuおよびWu、J. B iol. Chem. . 262:4429-4432, 1987; Wu およびWu . Biochemistry, 27:887-892, 1988) が含まれる (この段落で引用した論文は参考文献として本明細書の一部を構成する)。

[0081]

コンストラクトが細胞に送達されると、治療用遺伝子をコードする核酸は異な る節位に配置されて、そこで発現されうる。一定の態様では、治療用遺伝子をコ ードする核酸が細胞のゲノムに安定に組み込まれうる。この組み込みは相同組換 えによるコヴネイトな位置と向きをとる(遺伝子置換)か、ランダムで非特異的な位置に組み込まれうる(遺伝子増強)。さらなる態様では、核酸が独立したエピソーム型DNA断片として細胞中に安定に維持されうる。そのような核酸断片または「エピソーム」は、宿主細胞周期とは独立した、または宿主細胞周期と同期した、維持と複製を許すのに足りる配列をコードする。発現コンストラクトがどのようにして細胞に送達され、その細胞内のどこにその核酸がとどまるかは、使用する発見コンストラクトのタイプに依存する。

[0082]

本発明の具体的一態様として、発現コンストラクトをリボソームに封入しても よい。リボソームはリン脂質二重悪限と内部の水性媒質を特徴とする小胞構造で ある。多風期リボソームは水性媒質によって隔てられた複数の脂質原を持つ。リ ン脂質を造制の水溶液に懸濁すると、それらは自発的に形成する。脂質成分は閉 じた構造の形成に先立って自己再配列を起こし、水と溶解した溶質とを脂質二重 層の間に封入する。隔イオンリボソームへのDNAの添加はリボソームから光学 的に複細折性を示す液晶凝集小球へのトポロジー運移を起こす。これらのDNA 一脂質質合体は遺伝子治療用の非ウィルスペクターになりうる。

[0083]

リポツームによる核酸送達とインピトロでの外来DNAの発現はとてもうまくいっている。Wongら (Gene, 10:87-94, 1980) は、βーラクタマーゼ連伝子を用いて、培養とヨコ胚、HeLaおよび肝筋細胞でのリポソームによる送達と外来DNAの発現の可能性を実証した。Nicolauら (Methods ENzymol., 149:157-176, 1987:参考文 試として本明細書の一部を構成) は、ラットで静脈内注射によるリポソームを媒介とした遺伝子導入を成功させた。また「リポフェクション」法を含めて様々な市販の方法よ会まれる。

[0084]

本発明の一定の態績では、リポソームをセンダイウイルス (HVJ) と複合体 化させうる。これは細胞限との融合を容易にし、リポソームに対入された DNA の細路進入を促進することが明らかにされている。別の機種では、リポソームを 核非ヒストンタンパク質(HMG-1)と複合体化させるか、HMG-1と一緒 に使用しうる。さらなる態様として、リポソームをHVJとHMG-1の両方と 複合体化させるか、その両方と一緒に使用してもよい。このような発現コンスト ラクトはインピトロとインピポで核酸の移入と発現に成功薬に使用されているの で、これらは本発明にも適用できる。

[0085]

治療用型伝子をコードする核酸を細胞に送達するために使用できる他のベクター送達系は、レセプター嫌介性の送達媒体である。これらは、ほとんど全ての真 核細胞で、レセプター依存性エンドサイトーシスによって高分子が選択的に取り 込まれることを利用するものである。様々なレセプターが細胞タイプ特異的に分 行しているので、送達は高度に特異的でありうる(WuおよびWu, Adv. D rug Delivery Rev., 12:159—167, 1993)。

[0086]

レセプター媒介性の遺伝子ターゲティング媒体は一般的には2つの成分、細胞 レセプター特異リガンドとDNA結合剤からなる。レセプターを媒介とする遺伝 子導入にはいくつかのリガンドが使用されている。最も詳細に特徴づけられてい るリガンドはアシアロオロソムコイド (ASOR) (WuおよびWu, J. Bi ol. Chem., 262:4429-4432, 1987)とトランスフェリ ン (Wagner S, Proc. Natl. Acad. Sci. 87 (9):3 410-3414, 1990)である。最近、ASORと同じレゼプターを認識 する合成ネオグリコプロテインが遺伝子送達媒体として使用されており (Fer kol S, FASEB J., 7:1081-1091, 1993; Peral es S, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 91:4086-4 090, 1994)、また上皮成長因子(EGF)も扁平上皮癌細胞に遺伝子を 送達するために使用されている (Myers, EPO0273085)。

[0087]

別の態線では、送達線体がリガンドとリボソームからなりうる。例えばNic olau5 (Methods Enzymool., 149:157-176, 1987)は、リボソームに組み込まれたラクトシルセラミド(ガラクトース末 端アシアロガングリオシド)を使用して、肝細胞によるインスリン遺伝子の取り 込み量の増加を観察した。このように、リボソームを使った、または使わない、 かなり多くのレセプターーリガンド系によって、治療用遺伝子をコードする核酸 も、前立腺、上皮または腫瘍細胞などの細胞タイプに特異的に送達することが可能である。例えば、ヒト前立腺特異抗原(Wattb, Proc. Natl. A cad. Sci、83(2):3166-3170,1986)は、前立腺組織 での核酸の送途を媒介するレセプターとして使用できる。

[0088]

本発明のもう一つの態様として、発現コンストラクトは単に複の組換えDNA またはプラスミドからなりうる。コンストラクトの移入は、細胞膜を物理的また は化学的に細胞膜を透過性にする上述の方法のいずれかによって行いうる。これ は特にインビトロでの移入に適用できるが、インビボでの使用にも同様に適用できる。Dubenskyb(Proc.Nat1.Acad.Sci.USA,81:7529-7533,1984)は、CaPO゚は酸物の形でポリオーマ ウイルスDNAをマウス成体またはマウス新生仔の肝臓と脾臓にうまく注射して、活発なウイルス複製と急性感染を実証した。BenvenistyとNeshif(Proc.Nat1.Acad.Sci.USA,83:9551-955,1986)も、CaPO・沈殿したプラスミドの直接腹腔内注射がトランスフェクトされた遺伝子の発現をもたらすことを実証した。CAMをユードするDNAもインビボで同様の方法で移入してCAMを発現させうると考えられる。

[0089]

裸のDNA発現コンストラクトを細膜に移入するための本発明のもう一つの態 様は粒子射撃法に関係する。この方法はDNAをコーティングした機能子を高速 度に加速して、それらが細胞膜を買いて細胞を殺すことなく細胞に進入するよう にできるということによっている(KIeinら、Nature、327:70 一73、1987:参考文献として本明細点の一部を構成する)。小さい粒子を 加速するための装置はいくつか開発されている。そのような装置の一つは、高電 圧放電によって電流を生成して、その電流を推進力とすることによっている(Y angg、Proc、Nat 1. Acad、Sc 1. USA、87:95689572, 1990)。使用された微粒子は、タングステンビーズや金ビーズなどの生物学的に不活性な物質からなっている。

[0000]

B. ウイルスベクターを媒介とする移入

選伝子導入を達成するもう一つの方法は、例えば後速するような本発明のアデ ノウイルスベクターでの形質転換による、感染性ウイルス粒子を送達媒体とする ウイルス形質導入によるものである。また、レトロウイルスやウシパピローマウ イルスも使用でき、これらはどちらも、対象遺伝子による宿主細胞の持続的形質 転換を可能にする。したかって、ある例では、治療上有意義な遺伝子を細胞に送 達するために細胞のウイルス感染が使用される。一般的には、単にウイルスを生 理学的条件下で適当な宿主細胞にさらして、ウイルスを取り込ませることになる 。アデノウイルスを側に挙げるが、この方法は、後述するように、他のウイルス ベクターでも有利に行いうる。そのような方法は当技術分野の通常の技術を有す るものにはよく知られている。

[0091]

a) アデノウイルス

アデノウイルスは、その中サイズのDNAゲノム、操作の容易さ、高い方価、 広い環的細胞域および高い感染性ゆえに、遺伝デ導入ベクターとしての使用にと りわけ適している。ほぼ36kBのウイルスゲノムが100~200塩基対(b p)の逆方向末端反復配列(1TR)に挟まれていて、その中にウイルスDNA 複製とバッケージングに必要なシス作用性配列が含まれている。異なる転写単位 を含有するそのゲノムの初期(E)領域と後期(L)領域は、ウイルスDNA複 製の開始によって分割される。

[0092]

E 1 領域(E 1 A と E 1 B)はウイルスゲノムと数個の細酸性遺伝子の転写の 測節を担うタンパク質をコードする。E 2 領域(E 2 A と E 2 B)の発現はウイ ルス D N A 複製用のタンパク質の合成をもたらす。これらのタンパク質は D N A 複製、後則遺伝子発現および宿主網服停止に関与する(R e n a n, 1990) 。ウイルスキャプシドタンパク質の大半を含む後則遺伝子群(L 1、L 2、L 3 、L4およびL5)の産物は、主要後期プロモーター(MLP)によって生じる 単一の初期転写物がかなりのプロセッシングを受けて初めて発現される。MLP (16.8地図単位の位置にある)は感染の後期に特に効率がよく、このプロモ ーターから生じるmRNAはすべて、それらを翻訳にとって好ましいmRNAに する5三分節リーダー(tripartite leader;TL)配列を 有する。

[0093]

アデノウイルスを遺伝子治療用として最適化するには、大きいDNA断片を含ませることができるように、連携能を最大にする必要がある。また、一定のアデノウイルス産物に付随する毒性と免疫反応を低下させることも概めて望ましい。 これら2つの目標は、アデノウイルス遺伝子の除去がどちらの目的にもかなうという点で、ある程度、共通する部分がある。本発明の実施により、治療用コンストラクトを比較的容易に操作できるという性質は保ったまま、これらの目的の両方を達成することが可能である。

[0094]

ウイルス D N A 複製に必要なシス配列はすべて線状ウイルスゲノムの両端にある逆方向末端反復配列 (1 T R) (100~200 b p) 中に局在しているので、大きな D N A 置機が可能である。 I T R を含有するプラスミドは非欠損アデノウイルスの存在下に複製できる。したがってこれらの配列をアデノウイルスペクターに含むことによって複製が可能になるはずである。

[0095]

また、ウイルスを封入するためのパッケージングシグナルは、ウイルスゲノムの左端にある194~385bp(0.5~1.1地図単位)の間に局在する。
このシグナルは、パクテリオファージラムダDNA中のタンパク質認識部位(この場合、左端近くにあるが付着端配列の外側にある特異配列が頃部構造へのDNAの挿入に必要なタンパク質への結合を媒介する)によく似ている。AdのE1置換ペクターにより、ウイルスゲノムの左端にある450bp(0~1.25地図単位)所片が293細酸でのパッケージングを指図できることが実証されている。

[0096]

アデノウイルスゲノムの一定の領域を哺乳類細胞のゲノムに組み込み、それら がコードしている遺伝子を発現させうることは、先に示されている。これらの細 脳株は、その短胞株によってコードされるアデノウイルス機能が欠損したアデノ ウイルスペクターの複製を助けることができる。また、「援助 (he | p | n g)」ペクター、例えば野生型ウイルスまたは条件的欠損突然変異株などによる、 複製欠損アデノウイルスペクターの補充も報告されている。

[0097]

複製欠損アデノウイルスペクターはヘルパーウイルスによってトランスに補充 できる。しかし、複製機能を与えるのに必要なヘルパーウイルスの存在がどんな 別製物も汚染してしまうので、この観察だけでは複製欠損ペクターの単類は可能 にならない。そこで、複製欠損ペクターの複製および/またはパッケージングに 特異性を付加する追加の配列が必要だった。本発明が備えるようなその配列は、 アデノウィルスのパッケージング機能に由来する。

[0098]

アデノウイルスにとってのパッケージングシグナルは従来のアデノウイルス地 図の左端に存在することが明らかにされている。その後の研究により、ゲノムの 8 1 A (194~358bp) 領域に欠失を持つ突然変異体は、初期(81A) 機能を補完した細胞株中できえ不十分にしか生育しないことが示された。補償ア デノウイルスDNA(0~353bp)を突然変異体の右端に結合しなおすと、 そのウイルスは正常にパッケージングされた。さらなる突然変異分析により、短 い反復した位置依存的配列がAd5ゲノムの左端に同定された。その反復配列は 、それがゲノムのどちらかの端に存在するのであれば、1コピーで効率のよいパ ッケージングに足りるが、それをAd5 DNA分子の内部に向けて移動させた 場合は、そうでないことが見出された。

[0099]

突然変異型のパッケージングシグナルを使用することにより、様々な効率でパ ッケージングされるヘルパーウイルスを作成することが可能である。通例、それ らの突然変異は点変異または欠失である。低効率パッケージングのヘルパーウイ ルスをヘルバー規配中で生育させると、ウイルスは野生型ウイルスと比較すると 低い割合ではあるもののパッケージングされて、ヘルパーの増殖を可能にする。 しかし、これらのヘルパーウイルスを野生型パッケージングシグナルを含むウイ ルスと一緒に細胞中で生育すると、野生型パッケージングシグナルが突然変異型 よりも優先して認識される。制限量のパッケージング因子なら、ヘルパーと比較 して野生型シグナルを含有するウイルスが選択的にパッケージングされる。その 選択性が十分に大きいなら、ほぼ均一に近い様が得られるはずである。

[0100]

b) レトロウイルス

レトロウイルスは、逆転写の過程により感染細胞内でそのRNAを二本顔DNAに変換する能力を特徴とする一群の一本額RNAウイルスである。次に、その結果生じたDNAは、細胞の染色体にプロウイルスとして変変に組み込まれ、ウイルスタンパク質の合成を指示する。組み込みの結果、ウイルス避伝子配列は受容細胞とその子孫に保持されることになる。レトロウイルスゲノムは、それぞれキャブシドタンパク質、ポリメラーゼ酵素、エンベローブ成分をコードする3つの遺伝子、gag、nolおよびenvを含有する。gag配列の上流に見出される単と呼ばれる配列は、ウイルス粒子へのゲノムのバッケージングのシグナルとして機能する。2つの末端反復(LTR)配列がウイルスゲノムの5末端と3末端に存在する。これらは強力なプロモーター配列とエンハンサー配列を含有し、宿主細胞ゲノムの組込みにも必要である。

[0101]

レトロウイルスベクターを構築するために、一定のウイルス配列に代えて、プロモーターをコードする核酸をウイルスゲノムに挿入して、複製欠損性のウイルスを作成する。ウイルス粒子を産生するために、gag、polおよびenv遺伝子を含有するがLTR成分と平成分を含有しないパッケージング週段株を構築する。レトロウイルスLTR配列と平配列と共にヒトcDNAを含有する組換えブラスミドをこの個限株に(例えばリン酸カルシウム沈殿法によって)導入すると、その平配列によって組換えブラスミドのRNA 転写物のウイルス粒子のパッケージングが可能になり、次いでそれらのウイルス粒子が培養培地に分泌され

る。組換えレトロウイルスを含有する培地を集め、随意に濃縮して、遺伝子導入 に使用する。レトロウイルスペクターは多種多様な細胞タイプに感染できる。し かし、多くのタイプのレトロウイルスの組み込みと安定な発現には、宿主細胞の 分数が必要である。

[0102]

最近、レトロウイルスペクターの特異的ターゲティングが可能なように設計された方法が、ウイルスエンペローブへのガラクトース残基の化学的付加によるレトロウイルスの化学修飾に基づいて開発された。この修飾によりアシアログリコプロテインレセプターを介した肝細胞などの細胞の特異的感染が可能になりうるが、これは領ましいはずである。

[0103]

レトロウイルスエンベローブタンパク質と特定の細胞レセブターに対するビオ チニル化抗体を使用するもう一つの組換えレトロウイスのターゲティング法が設 計された。これらの抗体はストレプトアミジンを使ってピオチン成分を介して連 結された(Rouxら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86 :9079-9083, 1989)。主要組織適合複合体クラスIおよびクラス I I抗原に対する抗体を使って、それらの表面抗原を有する種々のヒト細胞の感 染が、インピトロで、エコトロピックウイルスで実証された。

[0104]

c) アデノ関連ウイルス

A A Vは約4700塩基対の稼状一本鎖DNAを使用する。逆方向末端反復配列がゲノムの両側にある。ゲノム内に2つの遺伝子が存在して、いくつかの別個の遺伝子産物をもたらす。第一のcap遺伝子は、3つの異なるビリオンタンパク質(VP)(VP-1、VP-2、VP-3と呼ばれる)を産生する。第二のrep遺伝子は4つの非様造タンパク質(NS)をコードする。これらrep遺伝子産物の一つまたはそれ以上がAAV転写のトランス活性化を担っている。

[0105]

AAV中の3つのプロモーターはそのゲノムでの(地図単位で表した)それら の位置によって名付けられる。これらは左から右にp5、p19およびp40で ある。転等によって6つの転写物が生成し、3つのプロモーターのそれぞれで2 つが開始されて、それぞれのペアの一つがスプライスされる。地図単位42~4 6に由来するスプライス部位は各転写物で同じである。4つの非構造タンパク質 はより長い転写物から派生するようであり、3つのビリオンタンパク質はすべて 最小の転写物から生じる。

[0106]

A A Vは上トのどんな病的状態とも関係しない。 興味深いことに、効率のよい 複製に、 A A Vは単純ヘルペスウイルス I および I I、サイトメガロウイルス、 仮性狂犬病ウイルス、そしてもちろんアデノウイルスなどのウイルスからの「援 助 (helping)」 機能を必要とする。 これらヘルパーのうち最もよく特徴 づけられているものはアデノウイルスであり、このウイルスに関する多くの「初 期」 機能は A A V複型を助けることが示されている。 A A V repタンパク質 の低レベルな発現がA A V構造の発現を阻止していると考えられ、ヘルパーウイ ルス感染がこの遮断を取り除くのだと思われる。

[0107]

A A Vベクターの未増反復配別は A A Vまたは修飾 A A Vゲノムを含有する p 2 0 1 (Sarnulskiら, J. Viol., 61 (10):3096-3 1 0 1, 1987:参考文献として本明練書の一郎を構成する)などのプラスミドの制限エンドヌクレアーゼ消化によって、あるいは当業者に知られている他の方法、例えば A A V の公表された配別に基づく未増反復配別の化学的または酵素的合成(ただしこれに限るわけではない)などによって得ることができる。通常の当業者は、欠失分析などの周知の方法により、機能(すなわち安定で部位特異的な組み込み)を可能とするのに必要な A A V ITRの機小の配別または部分を決定できる。また通常の当業者は、その配別の軽数な修飾のいずれが、安定で部位特異的な組み込みを指図するという未増反復配別の能力を保ったまま、許容されるのわら決定できる。

[0108]

AAV系ベクターはインビトロでの遺伝子送達用媒体として安全で効果的であることがわかっており、これらのベクターは、エクスピポとインビボの両方で、

有望な遺伝子治療における広範な応用のために、開発中であり、前臨床段階と臨 床段階で試験されている。

[0109]

肺での、AAVを媒介とする効率のよい遺伝子の移入と発現は、嚢胞性線維症 の治療に関する臨床試験につながった (CarterおよびFlotte, An n. N. Y. Acad. Sci., 770:79-90, 1995; Flott e5, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 90:10613-1 0617.1993)。同様に、骨格筋へのジストロフィン遺伝子のAVV媒介 遺伝子送達による筋ジストロフィーの治療、脳へのチロシンヒドロキシラーゼ遺 伝子送達によるパーキンソン病の治療、肝臓への第IX因子遺伝子送達による血 友病Bの治療、そしてもしかすると心臓への血管内増殖因子遺伝子による心筋梗 塞の治療の見込みは、これらの器官におけるAAV媒介性の導入遺伝子発現が極 めて効率的であることが最近明らかにされているので、有望であると思われる(Fischer 5, J. Viol., 70:520-532, 1996; Flo tte5, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 90:10613 -10617, 1993; Kaplitt5, Nat. Genet., 8:14 8-153, 1994; Kaplitt5, Arm Thord, Surg., 62:1669-1676, 1996; Koeber 15, Proc. Nat 1 . Acad. Sci. USA, 94:1426-1431, 1997; McCo wn5, Brain Res., 713:99-107, 1996; Ping5 . Microcirculation, 3:225-228, 1996; Xia ob. I. Virol., 70:8098-8108, 1996).

【0110】 d) 他のウイルスベクター

他のウイルスベクターも本発明の発現コンストラクトとして使用できる。ワク シニアアウイルス (Ridgeway, Vectors: A sruvey of f molecular cloning vectors and thei r uses (Rodriguez RL, Denhardt DT編 ストー ンハム, Butterworth社, 1988) の467-492頁: Baic hwalおよびSugden, Gene Transfer (Kucherla pati R編, ニューヨーク, Plenum Press社, 1986) の1 17-148頁; Couparb, Gene, 68:1-10, 1988)、カ ナリア痘歯ウイルス、レンチウイルスなどのウイルスに由来するベクターを使用 できる。

[0111]

6. 細胞標的

本発明の方法とベクターは、哺乳動物内の多種多様な細胞、器官および組織を 標的とするのに使用できる。

[0112]

いくつかの態様では、ここに記載する発現コンストラクトが窓の処置に使用される。標的とする無限は腫瘍短患、腫瘍内の細胞、または腫瘍近くの細胞のいずれでもよい。腫瘍は随意に脳、肺、肝臓、胸臓、腎臓、膀胱、リンパ節、小腸、膵臓、結腸、胃、胸部、子宮内膜、前立腺、精巣、外除、子宮頭、卵巣、皮膚、頸頸部、食道、骨髄または血液にあってよい。通常の当業者は与えられた腫瘍タイプで発酵させるべき適切な治療用遺伝子を容易に認識するだろう。

[0113]

これに代わる態様では、癌以外の医学的状態が治療される。例えば、本発明は 著しく効果的なタンパク質代債療法に備えている。そのような場合、特定のタイ プの細胞、組織または器官を、その対象内で発現不足であるタンパク質の発現の 標的にでき、そのタンパク質の活性がその特定の細胞タイプ、組織または器官に 限定される場合はとりわけそうである。ここでも通常の当業者はどの細胞が最も 高当な標的になるかを認識できるだろう。

[0114]

発現コンストラクトは対象細胞にインビトロ、エクスビボまたはインビボ法で 導入できる。単難された細胞のトランスフェクションまたは形質導入の方がしば しば効果的なので、ほとんどの遺伝子治療は現在、エクスビボで行なわれている 。導入方法の選択は標的とされる細胞タイプ、組織または器官ならびに選択した その送達媒体に依存するだろう。通常の当業者はそのような選択を容易にこなし うる。

[0115]

本発明の発現コンストラクトは高性になるのに誘導が必要なので、多くの場合、本発現コンストラクトは、対象の身体のうち、発現を望む細胞、組織または器官ちょうどそのものよりも広い部分に送達してもよい。次に、移入された発現コンストラクトの発現を誘導する活性化条件への対象のばく露を制限することによって、発現の特異性を達成できる。多くの場合、それが好ましい。例えば、放射線療法への対象のばく露は、必要な領域だけに限定することが好ましい。高温の適用も一般的にはその範囲に限定されるだろう。他の態様では、活性化条件が標的とした細胞そのものに固有の条件でありうる。例えば、発現コンストラクトが低酸素応答を形列を含有する誘導性プロモーターを有する場合は、腫瘍の低度素環境が発現を誘発するだろう。そのような場合、その結果生じる発現は、必然的に、たとえ発現コンストラクトの送達がそうでなくとも、極めて局在化するだろう、たとえ発現コンストラクトの送達がそうでなくとも、極めて局在化するだろう

[0116]

7. 併用療法

本発明の発現コンストラクトは、1またはそれ以上の伝統的臨床治療法と有利 に組み合わせうる。現行の癌研究の一つの目標は、化学療法と放射線療法の有効 性を向上させる方法を発見することである。一つの方法は、そのような伝統的治 療法を遺伝子治療と組み合わせることによる。例えば単純ヘルペスチミジンキナ 一ゼ (HSーtk) 遺伝子は、レトロウイルスペクター系で脳腫瘍に送達される と、抗ウイルスがガンシクロビルへの感受性をうまく誘導する。しかし、伝統的 癌療法と組み合わせた遺伝子治療の効果的な使用は、遺伝子がいった人様的細胞 に移入されたら、その遺伝子の臨床的に有意な発現が必要なことによって妨げら れてきた。

[0117]

本発明の方法と組成物を用いて編題を殺し、細胞増殖を抑制し、転移を抑制し 、腫瘍サイズを減少させ、腫瘍細胞の悪性表現型をその他の方法で假し、または 低下させるには、一般的には、木発明の発現コンストラクトを「標的」細胞に導 入し、高温または誘端性プロモーターを活性化する他の条件の適用によって発現 が誘導されるだろう。この遺伝子治療は痛の処態に有効な他の薬剤を含んでなる 組成物と併用できる。これらの租成物は、細胞を殺すか、その増殖を抑制するの に有効な総量で与えられるだろう。この過程は、発現コンストラクトと薬剤また は因子とを、その相胞に同時に導入することを伴いうる。これは、その細胞を、 両方の薬剤を含む単一の組成物または医薬製剤と接触させるか、その細胞を2つ の別側の租成物または製剤(ここに一方の租成物は発現コンストラクトを含み、 他方はその薬剤を含む)に同時にばく露することによって達成できる。

[0118]

あるいは、遺伝子治療/高温処置を他の薬剤処置に先立って、またはその後に 、数分から数週間の範囲の間隔で行なってもよい。他の薬剤と発現コンストラクトとが細胞に個別に適用される態様では、一般的には、薬剤と発現コンストラクトが細胞に対して依然として有利な併用効果を発揮できるように、各送途時の間に有意な期間が経過していないことが保証されるだろう。そのような場合は、互いに約12~24時間以内、より好ましくは互いに約6~12時間以内に細胞を両方のモグリティーと接触させるだろうと予想され、約12時間だけの遅延時間が最も好ましい。場合によって、処置期間をかなり延ばすことが望ましい場合があり、その場合は各役与の間に数日(2、3、4、5、6または7日)ないし数週間(1、2、3、4、5、6または7日)ないし数週間(1、2、3、4、5、6。7または8週間)が経過する。

[0119]

発現コンストラクトまたは他の薬剤の2回以上の投与が望ましいことも考えられる。発現コンストラクトを「A」とし、他の薬剤を「B」として以下に例示するように、様々な組み合わせを使用できる。

 A/B/A
 B/A/B
 B/B/A
 A/A/B
 B/A/A
 A

 /B/B
 B/B/A
 B/B/A/B
 A/A/B/B
 A/B
 A/B

 /A/B
 A/B/B/A
 B/B/A/A
 B/A/B/A
 B/A
 B/A

 /A/B
 B/B/B/A
 A/A/A/B
 B/A/A/A
 A/B

 /A/A
 A/A/B/B
 B/A/B/B
 B/A/B/B
 B/B

他の組み合わせも考えられる。ここでも、細胞を殺すために、両方の薬剤を細胞 を殺すのに有効な総量で細胞に送達する。

[0120]

併用療法での使用に適した薬剤または因子は、細胞に適用した時にDNA損傷 を誘発する任意の化学化合物もしくは処置方法である。そのような薬剤と因子に は、DNA損傷を誘発する放射線と電磁波、例えばγ照射、X線、UV照射、マ イクロ波、電子発光などが含まれる。

[0121]

本発明の一態様では、遺伝子治療と併用される放射線療法が外部ビーム放射線 を構成する。外部ビーム放射線処置は通例、高エネルギーx線ビームなどの高エ ネルギー放射線を与える。

[0122]

あるいは、内部放射または密封小線測療法を避伝子治療と併用してもよい。密 封小線源療法を施す方法には、照射線源の洞内または組織閲覧への設置、コロイ ド溶液の点滴注入、腸管外または軽口投与がある。密封線源は金属、線材、管、 針などに封入される。非密閉放射活性源は極調液または溶液中に調製される。

[0123]

封入された放射活性元素は体腔に設置されるが、適当なフプリケーターで組織 に直接挿入される。アプリケーターは通常、体腔または組織内に外科的に、もし くは蛍光透視法を使って設置される。通常、プラスチックまたは金銭製の管であ るアプリケーターは、それを所定の位置に保持するために、腫瘍の中またはその 近くに縫合しうる。その後、アプリケーターに放射活性同位体が設置される(「 後充填法」)。放射性インプラントは舌、唇、胸部、腺、子宮頭、子宮内臓、直 臓、膀胱および髪の癌の処置に使用される。封入された線源は永続的インプラン トとして患者内に放置してもよい。放射活性物質の小さいビーズの「接種(se eding)」は、限局性前立腺癌と限局性であるが手術が不可能な肺がんの処 数に使用される方法である。

[0124]

「化学療法剤」とも呼ばれる様々な化学化合物はDNA損傷を誘発するように

機能し、それらはすべてことに関示する併用処置法に有用であると考えられる。 有用であると予想される化学療法例には、例えばアドリアマイシン、5ーフルオ ロウラシル (5 F U)、エトポシド (V P - 1 6)、カンプトセシン、アクチノ マイシンD、マイトマイシンC、シスプラチン (C D D P)、さらには過酸化水 素などが含まれる。本発明は、放射線に基づくものか現実の化合物であるかを問 わず1つまたはそれ以上のDNA損傷剤の併用、例えばX線とシスプラチンの併 用や、シスプラチンとエトポシドの併用なども包含する。

[0125]

例えば、本発明に従って癌を処置する場合は、腫瘍細胞を発現コンストラクト の他にある薬剤とも強触させ、高温の適用によりその遺伝子発現が誘導されるだ ろう。これは、高温を膿瘍部位に同所的に、またはその側体の全身に適用するこ とによって遺成しうる。この処置はX線、UV光、y線、さらにはマイクロ波な どの放射線による膿瘍の照射と併用できる。あるいは、アドリアマイシン、5-フルオロウラシル、エトボシド、カンプトセシン、アクチノマイシンD、マイト マイシンC、より好ましくはシスプラチンなどの化合物を含んでなる医薬組成物 の治療有效量をその対象に投与することによって、腫瘍傾胞を薬剤と接触させて もよい。薬剤は、それを上述のような治療用発現コンストラクトと組み合わせる ことにより、併用治療用の組成物またはキットとして調製し、使用できる。

[0126]

核酸、具体的には DNA を直接架構する薬剤は DNA 損傷を容易にして、本発 閉の発現コンストラクトとの相乗的な抗新生物性の組み合わせにつながることが 予想される。シスプラチンのような薬剤と他の DNA アルキル化剤を使用できる 。シスプラチンは経口的には吸収されないので、静脈内、皮下、腫瘍内または腹 腔内注射によって送達されなければならない。

[0127]

DNAに損傷を与える薬剤には、DNA複製、有糸分裂、染色体分離を妨害する化合物も含まれる。そのような化学療法化合物には、ドキソルビシンとも呼ばれるアドリアマイシン、エトポシド、ベラバミル、ボドフィロトキシンなどがある。これらの化合物は臨床的に新生物の処職に広く使用されていて、これらの化

合物はアドリアマイシンについては21日間隔で25~75 mg/m²の用量で 静脈内にポーラス注射で、エトポシドについては100 mg/m²までの用量で 静脈内に、経口的には静脈角用量の二倍で投与される。

[0128]

核酸前駆体とサブユニットの合成と忠実度を乱す薬剤もDNA損傷をもたらす。いくつかの核酸前駆体が開発されている。広範な試験を受けていて容易に入手できる薬剤はとりわけ有用である。5ーフルオロウラシル(5ーFU)などの薬剤は、新生物組織によって優先的に使用されるので、この薬剤は新生物細胞へのターゲティングにとりわけ有用である。毒性は極めて高いものの、5ーFUは広範な担体に適用でき、局所投与も含むが、一般的には450~1000mg/m2/F0の用号で静脈内投与が使用される。

[0129]

DNA損傷を引き起こす他の因子で広く使用されてきたものには、y線、X線 として一般に知られてきたものおよび/または腫瘍細胞への放射性関位体の指向 的送途がある。マイクロ波やUV照射など他の形態のDNA損傷因子も予想され る。これらの因子はすべて、DNA、DNAの前駆体、DNAの複製と修復およ び染色体の組立と維持に対する広範な損傷を与えるに違いない。X線に関する線 重範囲は、長期間(3~4 週間)にわたる50~200レントゲンの一日線量か ら、2000~6000レントゲンの単回線量までにわたる。放射性関位体の用 量範囲は多様で、その同位体の半減期、放射される放射線の強度とタイプ、新生 物細胞による取り込みに依存する。

[0130]

当業者は「Remingtons Pharmaceutical Sciences」の第15版、第33章、特に624~652頁を参照されたい。処置する対象の状態に依存して、用量には多少の変動が必然的に起こる。投与の責任者は、いずれにせよ、個々の対象について適当な用量を決定することになる。さらに、ヒトへの投与については、製剤がFDA生物製剤局(FDA Office of Biologics) 規格によって要求される破済性、発熱原性、総括安全性および純度の基準を満たすべきである。

[0131]

本発明の治療用発現コンストラクトの癌患者への局所送達は、処置される臨床 的疾患を抑制するために治療有効遺伝子を送達する好ましい方法である。同様に 、化学療法または放射線療法は、その対象の身体の特定の患部領域に向けること ができる。あるいは、一定の状況、例えば広範を転移が起こっている場合などで は、発現コンストラクトおよび/または薬剤の全身送達が高当な場合もある。

[0132]

遺伝子治療と化学療法または放射検療法の併用に加えて、複数の遺伝子治療の 併用も有利だと予想される。例えば、同時のp53とp16突然変異のターゲティングは向上した抗がA処置をもたらしうる。例えばp2、Rb、APC、DC C、NF-1、NF-2、BRCA2、p16、FHIT、WT-1、MEN-I、MEN-II、BRCA1、VHL、FCC、MCC、ras、myc、n eu、raf、erb、src、fms、jun、trk、ret、gsp、h st、bc1およびab1など、他の腫瘍関連遺伝子はいずれも、この方法でターゲティングできる。

[0133]

8. 医薬組成物と投与の経路

本発明の治療用組成物はインビトロ、エクスビボまたはインビボで投与できる と予想される。したがって、複合体を意図した応用に適した医薬組成物として調 製することが望ましいだろう。一般にこれには、基本的に発熱原とヒトまたは動 物にとって有苦でありうる他の不純物を一切含まない医薬組成物を調製する必要 がある。また一般的には、複合体を安定にし複合体が標的細胞に取り込まれうる ように、適当な塩額と緩衝剤を使用することが望まれるだろう。

[0134]

本発明の組成物は、薬学上許容できる担体または水性媒質中に溶解もしくは分 散した、有効量の発現コンストラクトまたは発現コンストラクトを保持するウイ ルスペクターもしくはリポソームを含んでなる。そのような組成物は接種物と呼 ぶこともできる。「薬学上または薬理学上許容できる」という表現は、動物また はとトに適宜役与したときに、副作用、アレルギー反応または他の有害反応をも たらさない分子状の物質または組成物を指す。ここでいう「薬学上許容できる担体」には、任意のすべての溶媒、分散媒質、被配剤、抗菌および抗カビ剤、等張 性吸収遅延剤などがある。医薬活性物質のそのような媒体と薬剤の使用は当技術 分野では周知である。従来の媒体または薬剤が活性成分と配合禁忌である場合以 外は、治療用組成物におけるその使用が予想される。補助活性成分も木組成物に 組み込むことができる。

[0135]

遊離塩基または薬理学上許容できる塩としての活性化合物の溶液は、ヒドロキ シブロビルセルロースなどの界面活性剤と適当に混合した水中に調製できる。分 散液はゲリセロール、液体ボリエチレングリコール、それらの混合物中と、油中 に測製できる。通常の貯蔵および使用条件では、これらの調製物は微生物の成長 を防止するために保存剤を含有する。

[0136]

本発明の治療用組成物には、ヒトへの投与を含む医療用の古典的医系製剤が含まれうる。本発明の治療用組成物の投与は、標的組織または細胞がその経路で利用できる限り、任意の一般的経路によるだろう。これには経口、経鼻、口腔内、 画鵬、歴または馬所経路が含まれる。あるいは、投与は同所性、皮内、皮下、筋 肉内、腹腔内または静脈内注射によるだろう。そのような組成物は通常、生理学 的に許容できる提体、緩衝剤または他の添加剤を含む医薬上許容できる組成物と して投与されるだろう。腫瘍への適用には、直接腫瘍内注射、別除腫瘍床の注射 、局所的(例:リンパ)または全身投与が考えられる。患部(例えば腫瘍または 腫瘍部位)へのカテーテルを通して数時間または数日にわたる持続横流を行なう ことも望ましいかもしれない。

[0137]

本発明の治療用組成物は注射用組成物の形で液体の溶液または懸潤液として有 利に投与され、また注射に先立って液体に溶解または懸潤するのに適した関形も 調製できる。これらの調製物は乳化してもよい。そのような目的のための典型的 組成物は薬学上許容できる排体を含む。例えばその組成物はリン酸緩衝食塩水1 m1につき約100mgのヒト血清アルブミンを含有しうる。他の薬学上許容で きる担体には水溶液、非毒性添加剤があり、塩類、保存剤、緩衝液などを使用で きる。非水性溶媒の例はプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、植物 油、オレイン酸エチルなどの注射用有機エステルである。水性担体には水、アル コール/水溶液、食塩溶液、非経口用媒体、例えば塩化ナトリウム、リンゲルデ キストロースなどがある。診脈内用媒体には水分および栄養補給剤がある。保存 別には抗微生物剤、抗酸化剤、キレート剤および不活性ガスが含まれる。本医薬 組成物の様々な成分のpHと正確な濃度は周知のパラメーターに従って調節され る。

[0138]

経口投与に適した他の製剤も考えられる。経口用製剤には、例えば製薬用のマンニトール、ラクトース、デンプン、ステアリン酸マグネシウム、サッカリンナトリウム、セルロース、炭酸マグネシウムなどの典型的添加剤が含まれる。本程成物は溶液、懸測液、錠剤、丸剤、カブセル剤、徐放性製剤または散剤の形をとる。経路が風所である場合は、剤形がクリーム剤、軟膏、塗剤またはスプレー剤でありうる。

[0139]

治療剤の有効量は整図する目標、例えば (1) 膳瘍細胞増殖の抑制、 (1 i) 腫瘍細胞の除去または致死、もしくは (i i i) 治療用遺伝子を短期間または長 期間発現させるための遺伝子導入などに基づいて決定される。「単位用量」とい う用語は、対象での使用に適した物理的に分離した単位であって、各単位がその 投与、すなわち適当な経路と処理法に伴って、望ましい応答をもたらすように計 算された治療用組成物の前もって決定された量を含有するものを指す。投与され るべき盤は、処費の回数と単位用量の両方に応じて、処置される対象、その対象 の状態および望まれる結果に依存する。本発明者らは複数の遺伝子治療法を予想 している。

[0140]

10¹¹、10¹¹または10¹⁵)であり、その用屋は充実性腫瘍内の異なる部位で の数回の注射に分割される。治療法には、3~10週間にわたる遺伝子導入ベク ターの数サイクルの投与も伴う。継続的な治療効果を得るには、数ヶ月から数年 の長期間にわたるベクターの投与が必要かもしれない。

[0141]

本発明のもう一つの態様として、治療用遺伝子をコードするウイルスペクターを使ってヒトまたは他の哺乳動物を予防接種できる。この予防接種の場合、一般的には、導入遺伝子の長期間発現が達成され、宿主免疫反応が発達するように、所望の効果を生むのに有効なウイルスの量がヒトまたは他の哺乳動物に投与されるだろう。長期免疫反応を誘導するには、一連の注射、例えば初回注射とその後2回の追加免疫注射で足りると予想される。典型的用量は所望する結果に応じて10°ないし10°8 PF U/注射になるだろう。低用量の抗原は一般に抗体媒介性免疫反応を誘発する。治療用組成物の正確な量は医師の判断にも依存し、個々人に特有である。

[0142]

【事施例】

以下の実施例は本発明を説明することを意図するものであり、特許請求の範囲 を開作するよう経知すべきではない。

[0143]

実施例1

熱ショックプロモーターはリポーター遺伝子の発現を誘導する

ベクターコンストラクト

連伝子発現を誘導するHSP70プロモーターの能力を研究するため、最小熱ショック (HS) プロモーターか、又は最小CMVプロモーターを、ネオマイシン及びアンビシリン選択可能なマーカーを含むプラスミド中のリボーター遺伝子の上流に挿入した。HSP70に由来するプロモーターに作動可能な位置で1つの多重クローニングサイトを含むプラスミド (M5) の基本的デザインを図1に示す。M5は、pcDNA3.0 (Invitorogen. Inc.) 中のCMVプロモーターを、最小HSP70Bプロモーター (配列番号1、図10)、StressGen.Inc.

から得たヒト熱ショックタンパク質70B(HSP70B)プロモーターの0 . 4 k B断片(Hind III-BanHi)で置換した。

[0144]

最小HS及びCMVプロモーターの活性を、プラスミドS8で、ヒトの施練覧、MCF7ヒト乳集機器、及びDU145ヒト前立腺能機関をトランスフェクトすることにより測定した。図1のM5ベクター由来のS8プラスミドは、エンハンスドグリーンフルオレセンスプロテイン(EGFP)をコードする遺伝子に作動可能に連結した最小HSP70Bプロモーターを含む。S8は、pEGFPー1 (Clone tech, Inc.) からのEGFP遺伝子をM5の多重クローニングサイトに挿入することによって構築した。

[0145]

細胞培養及びトランスフェクション

ヒトDU-145前立除癌由来の機能及びMCF-7ヒト乳底機散を、上記S 8ベクターでトランスフェクトした。S8で安定にトランスフェクトした網胞を 単離するために、標準的なリン酸カルシウム优限法を用いて均載物をトランスフェクトした。組み込まれたプラスミドを含む機能を、ネオマイシン存在下におい て増殖するそれらの能力について選択した。温度コントロールした(土0.1℃) ウオーターパス中に培養フラスコを完全に沈めることにより、熱ショックを与 えた。

1つの脳性のクローン、クローン4及びポリクローナルラインをMCF7細胞トランスフェクションからジェネティシンで選択した。1つのポリクローナルラインをDU-145細胞トランスフェクションからジェネティシンで選択した。(それぞれの場合、細胞を2週間ジェネティシンで選択した。)次に、選択したラインを分析し、FACSによりソートした。

[0146]

陽性セルラインの単離

ヒト熱ショックに反応して高レベルのEGFPを発現する細胞を、従来の連続 希釈法を用い、及び蛍光活性化細胞ソーティング (FACS) 法により選択した 。EGFPの発現をフローサイトメトリーを用いて定量した。エンハンスドグリ ーンフルオレセンスプロテイン(EGFP)は490ランで励起し、蛍光顕微鏡 下で可視化でき、又はFACSで分析できる。FACA法を用いて、EGFPを 発現する細胞をEGFPを発現しない細胞からソートした。これはジェネティシ ンで選択したセルラインで行なった。これが必要な理由は、ポリクローナルセル ラインでは、リポータータンパク質の発現を妨げる方法で組み込まれたS8プラ スミドを有する集団があるからである。細胞をソートすることによって、これら の集団は除去するすることができ、更なる分析のための純粋に陽性の集団を残す

[0147]

図2に示すように、EGFPを駆動する最小熱ショックプロモーター (S 8) で安定にトランスフェクトされ、37℃で増別するDU-145棚配におけるEGFPからの平均蛍光は10比蛍光単位であった。1時間42℃の熱ショックにさらした4時間後、平均比蛍光は7-9倍大きくなった。安定にトランスフェクトされた細胞における比蛍光の変化を測定することによって、次に比違伝子発現を定量した。S8プラスミドでトランスフェクトしたMCF7細胞のFACSによるソーティングを図3に説明する。

[0148]

動力学的研究

熱暴露生き残りの研究を、MCF7 細胞が大量の細胞死をおこすことなく加熱 できる最適時間/温度を決めるために行なった。1時間までの40℃及び42℃ の場合、細胞死は無視できることがわかり、3%未満の細胞死であった。44℃ では、僅か30分の間に細原のほとんど50%が死んだ。

上記の最適生き残り時間を用い、最初の動力学的研究を行なった。トランスフェクトしたMCF7細数を1時間40℃及び42℃で加熱すると、FACSでアッセイした場合、30分間の加熱より多くのEGFPを産性した。加熱後の細粒の設適回収時間は4時間であった。さらなる回収時間はEGFPのレベルを増加させなかった。44℃で30分間熱処理した場合、より長い回収時間を要し、8時間が最大であった。

[0149]

様々なセルラインにおける37℃-44℃でのEGFP発現

次の加熱/回収勢間を用い、発明者のトランスフェクトしたセルラインのすべ てにおけるHSP70由来プロモーターにより駆動されるEGFPの誘導性を試 除する動力学的研究で固定した。

40℃-1時間熱処理、4時間回収

42℃-1時間熱処理、4時間回収

4 4 ℃-3 0 分熱処理、8 時間回収

これらの温度/時間を用いて以下のセルラインを EGFP発現について試験した

MCF7:乳癌親セルライン

Du 1 4 5 : 前立腺癌親セルライン

MCF7-S8-P:S8プラスミドでトランスフェクトしたMCF7細胞、ポリクローナルライン

MCF7-S8-PS1:FACSによりEGFP発現について一度ソートされたMCF7-S8-P細胞

MCF7-S8-PS2:FACSによりEGFP発現についてソートされたMCF7-S8-PS1細胞

MCF7-S8-4S1:EGFP発現について一度ソートされたMCF7-S8-4

Du 1 4 5 - S8-P: S8プラスミドでトランスフェクトされた Du 1 4 5 細 除。ポリクローナルライン

HSP由来プロモーターにより駆動されるEGFPのトランスフェクトされた ラインからみられる発現を図4に示す。温度が上がるに従い、EGFPの比量も 増加する。これらのデータは、発明者の熱ショックプロモーターが実際に続に応 答することを示す。しかしがら、37℃でなおEGFPの発現がある。

[0150]

熱ショック後の安定にトランスフェクトされたDU-145細胞におけるEGF P発現 内的な熱ショックプロモーターの誘導は一過的であり、熱依存性である。最小 H S プロモーターが駆動する E G F P 発現 (S 8) で安定にトランスフェクトされ、F A C S で 2 度選択された D U ー 1 4 5 細胞 (D U ー S 8 ー P S 2 細胞) に 様々な時間及び様々な温度で熱ショックを与えた場合、リポーター遺伝子発現は 温度依存的であり、発現は一過性で誘導ストレスの 1 5 ー 2 4 時間後に最大値を 有する(図5)。これらの結果は、そのプロモーターはここで用いた条件下で一 過的に活性化されること、及び E G F P は不変定であることを示す。何故なら蛍 光はこれらの細胞で 1 5 ー 2 4 時間後減少するからである。その最小熱ショック プロモーター活性は、1 時間か 2 時間の 4 0 での熱ショックの後、一過的に約 3 倍増加する。プロモーター活性は、1 時間か 2 時間の 4 2 での熱ショックの後、 それぞれ 1 3 倍及び 2 5 倍増加する。

[0151]

熱ショック及びCMVプロモーターの調節下でのEGFP発現の比較

図6に示すデータは、DU-S8-PS2細胞における最小熱ショックプロモーターの活性は、37-43℃の範囲にわたって温度依存性であることを示す。
対照的に、V9,即ちCMVプロモーターがEGFP発現を駆動するベクター(
図7)で安定にトランスフェクトされたDU-145細胞は、最小熱ショックプロモーターでトランスフェクトされ、43℃の熱ショックで誘導された同じ相胞よりほとんど50%高いレベルのプロモーター活性を発揮する。CMVプロモーター活性は、これらの細胞において温度により本質的に影響を受けない。最小HSプロモーターの温度依存性はDU-145細胞に特質的ではない。

[0152]

実施例 2

1L-2の発現はコンストラクトにおけるHIVプロモーター及びtatの使用 により増幅されうる。

最初の増幅剤研究

治療的遺伝子発現を増幅させることができる新規なコンストラクトを含む研究 を行った。増幅剤の考えの原理を証明するために、いくつかのコンストラクトを 製造した。そのコンストラクトは熱ショック誘導性のプロモーターではなく、構 成的なプロモーター、CMVプロモーターを含む。これらのコンストラクトはプラスミドレー27、X14, RR13, Y15及びSS-10である。下の表3は、各プラスミドに存在するプロモーター/遺伝子及び製造されたIL-2の虚を示す。プラスミドのうち4つは2つの多重クローニングサイトを含むプラスミドから得た。これらの4つのプラスミドにおいて、CMVプロモーターをtat遺伝子又は多重クローニングサイト (MCS)の上流に挿入し、HIV1又はHIV2の長い末端反復紀列(LTRs)をマウスインターロイキン2(IL-2)の上流に挿入した。プラスミドX14及びY15を模式的に図9A及び9Bに示す。L-27プラスミドを対照として用いた。IL-2は、IL-2EASIA+ット(Medgenix Diagnostics, Fleurus, Belgium)を用い、ELISAにより、組織搭選上清から測定した。キットの感度は0.11U/m1と見続もった。この研究で、SW480細胞を脂質Dosperでトランスフェクトした(実施例3のトランスフェクションプロトコール参照)。

[0153]

[表3]

プラスミド名	プロモーター/遺伝子	IL-2の量(I.U.)
脂質のみ	Dosper	. 48
L-27	CMV/IL-2	15.63
R R 1 3	H I V/I L-2	17.56
	CMV/多重クローニングサイト	
X-14	H I V 1 / I L - 2	173.7
	CMV/TAT	
S S 1 0	H I V 2 / I L - 2	12.83
	CMV/多重クローニングサイト	
Y 1 5	H I V 2 / I L - 2	440.55
	CMV/TAT	

[0154]

これらの研究から、完全な増幅剤コンストラクトは、CMVプロモーター以上 に発現を増加させることができることがわかる。また、トランス活性化因子の製 造が、この製造の増加に必要である。

[0155]

実施例3

熱誘導増幅剤

ベクターコンストラクト

第2のプロモーターを用いて最小HSプロモーターの活性を増加させることが できるか否かを決定するために、MCF-7編覧を、pC8、pf12及びp0 07を含む一連のペクターで一適的にトランスフェクトした(図8及び9)。2 つの多重クローニングサイトを含むプラスミドを用いて、最小熱ショックプロモーターをtat遺伝子か多重クローニングサイト(MCS)の上流に挿入し、H IV1又はHIV2の良い末端反復配列(LTRs)をマウスインターロイキン 2(IL-2)の上流に挿入した。各プラスミドは、ネオマイシン及びアンビシリンの選択可能なマーカーをも有する。

[0156]

プラスミド C 5からのインターロイキン2 (IL-2) コード領域(GenBankアクセッションNo. 577834参照)を含む0.5kbのEcoRI 断片を、ベクターM5 (具体例、実施例1参照)のEcoRI 部位に挿入することによって、先ずプラスミド 11を作った。プラスミド B 4527 (Tsang et al., Biotechniques, 22:68, 1997、これらは本明細書の一部を構成する)からのMCsの上流の0.4kbのHSP70P断片を含む1kbのBamHI断片を、IL-2コード領域の上流のHIV1LTRを含むプラスミド DNP-1 (Tsang et al., 1996,及びTsang et al., 1997)のBamHI中へ挿入することにより、プラスミド C 8を構築した。次に、、日1Vtat連伝子のコード領域を含む0.4kbのNot1断片を、C8のNot1部位に挿入することにより、ベクター f 12(図9)を構築した。機小HSP70Bプロモーターを含むその1kBのBamHI断片を、1L-2コード領域の上流にHIV2LTRを含むプラスミドMNP-7 (Tsang et al., 1996,及びTsang et al., 1996,及びTsang et al., 1996。以下のアラスミドのNot1m的に対象を含む0.4kbのNot1m分を引きることにより、ベクター f 12(図9)を構築した。根小HSP70Bプロモーターを含むその1kBのBamHI断片を、1L-2コード領域の上流にHIV2LTRを含むプラスミドMNP-7 (Tsang et al., 1996,及びTsang et al., 1997)に挿入することにより、中間ベクター D 10を構築した。tat連伝子をコードするその0.4kbのNot

I断片を、D10のNotI部位に挿入することにより、プラスミド007(図9)を構築した。

[0157]

トランスフェクションプロトコール

[0158]

熟誘導增幅研究

1 セットの実験で、p C 8、p f l 2、又は p 0 0 7 プラスミドでトランスフェクトした細胞を、I L -2 2 提現活性についてアッセイした。 I L -2 は、I L -2 E A S I A キット(Medgen ix Diagnostics、Fleurus、Be lg lum)を用いて E L I S A により組織培養上清から測定した。そのキットの懸度は 0、1 I U I L -2 /m l と見積もられた。この実験のデータを表 4 に示す。この表は、M C F 7 短窓における I L -2 発現レベルを示し、同細胞はbosperでトランスフェクトし、2 4 時間後加熱し、次にトランスフェクションの 4 9 時間後 E L I S A によりアッセイした。プラスミドL -2 で (C M V プラスミドで駆動される I L -2 を発現する対照のため用いたプラスミド)、0 0 7、f l 2、及び C 8 をすべて試験した。

[0159]

【表4】

att nte

-	1.0	2001.	0.	
С_	39℃	41°C	42℃	44℃
	連続	1時間	1時間 0	.5時間

 $II = 2 \oplus I$ II

(m/2,	310	390	410	420	440
熱ショック時間	連続	連続	1時間	1時間 0	.5時間
脂質単独	2.03	0.50	0.41	0.53	0.53
L-27	14.2	9.88	5.95	9.88	7 .80
007	336 .76	318 .49	334 .02	373.74	389 .27
F 1 2	8.40	6.88	49 .93	60 .02	88 .13
C 8	9.19	_8.03	11.74	8.73	16 .37

279

[0160]

この研究から、pf12は熱に応答性であり、pC8又はpL-27より大量 の熱ショック増幅剤コンストラクト I L-2を製造することがわかる。37℃で は、nf12は、CMV駆動対照、L-27より5倍多いIL-2を産性した。 細胞を39℃で一晩熱ショックした場合、pf12は、37℃でのCMV駆動対 **照より7倍多いILー2を産性した。41℃又は42℃で1時間熱ショック処理** すると、37℃でのCMV駆動対照と比べ、26倍も多く増幅剤コンストラクト からの発現を増加させた。 (しかしがら、37℃でのp007プラスミドはすで にその最大活性に近く、熱で発現レベルを大きくは増加させない。) p f 12の 活性も37℃で高いレベルにある。これらの結果は、増幅剤戦略は約37℃及び 約42℃の間の温度での遺伝子発現レベルを増加させ得ることを示す。

[0161]

別の組の実験において、トランスフェクト効率の変化は、СMVプロモーター がβーガラクトシダーゼの上流にあるコントロールプラスミドとのコトランスフ ェクションにより説明された。これらの実験の一般的なプロトコールは、サブカ ルチャーの24時間後トランスフェクトし、更に24時間後熱ショック培養し、 培養を交換し、次に、24時間後IL-2の測定のため培地を集めるということ である。表5に見られるように、CMVプロモーターの活性は熱ショックにより 最小限に影響されるのみであった。最小熱ショックプロモーター活性は37℃に 維持した細胞では非常に小さく、42℃での熱ショックにより20倍以上誘導さ れた。安定にトランスフェクトされた細胞で見られるように、最小熱ショックプ ロモーター活性はCMVプロモーターのおよそ半分にすぎなかった。

[0162]

【表5】

インターロイキン-2 (IL-2)発現。

ベクター	プロモーター	37℃	42℃"	倍(42/37)	比***
L 2 7	CWA-1 F 5	82 .6	93.4	1.1	1.0
C 8	HSP-MCS	84 .7	70.6	8.0	1.9
	H I V 1 – I L 2				
f 1 1	HSP-IL2	2.3	54 .0	23.7	0.4 (1)
f 1 2	HSP-TAT	107.6	347 .4	3.2	6.9 (17)
	H I V 1 - I L 2				
007	HSP-TAT	747 .5	1642 .9	2.2	83.3 (208)
	HIV1-IL2				

- * 2 4時間に細胞タンパク質mgあたり製造されたIL-2のIU値
- ** 熱ショックは1時間であった。
- *** 42℃での値及び $CMV \beta g$ alEのコトランスフェクションをベースにする。

[0163]

tat発現がない場合のHIVプロモーターは、CMVプロモーターのそれと 同様であり、熱ショックとほぼ独立であった。しかしがら、最小熱ショックプロ モーターを用いてtatを発現させる場合、リポーター遺伝子発現は42℃の熱 ショック後、劇的に増加した。熱ショックプロモーター/tat及びHIV1/ IL-2で一遍的にトランスフェクトした側数中では、IL-2産性は37℃に 維持した細胞中での熱ショックプロモーター/MCS及びHIV1/IL-2の それと同様であった。この活性は、42℃HS後、CMVプロモーター活性それ 自体と比べ3倍以上、ほぼ7倍レベルまで増加した。

[0164]

HSプロモーター/tat及びHIV2/IL-2でトランスフェクトした細

庭は、37℃に維持した及び42℃の熱ショック後の細胞中での実質的なリポーター遺伝子発現を示した。IL-2産性により測定した比プロモーター活性は、CMVプロモーター単独の場合のそれよりも80倍以上大きかった。温度調節を減少させ、リポーター遺伝子発現は、37℃に維持した細胞における同じ活性に比べ、42℃熱ショック後約2倍大きかった。

[0165]

リポーター遺伝子発現の個皮依存性は第2のプロモーターの存在により影響されなかった。表6に示すように、最小熱ショックプロモーター/tatbがHIV2/1L-2を含むプラスミドで一通的にトランスフェクトした細胞中でのリポーター遺伝子発現は37及び44℃の間で温度依存的に増加した。これらの結果は最小熱ショックプロモーターでのみで安定にトランスフェクトした細胞について図4及び6において見られたのと定性的に類似である。

[0166]

【表6】

ペクター プロモーター 37℃ 39℃ 40℃ 41℃ 42℃ 44℃ C8 HSP-MCS 7.2 9.3 6.0 4.8 5.3 7.0 HIV-IL2 fl2 HSP-TAT 40.6 - - - 133.1 - HIV-IL2 007 HSP-TAT 224 222 230 250 375 470 HIV-IL2

IL-2発現(IU/ml)。

MCF7乳癌細胞を示したベクターで一遍的にトランスフェクトした;24時間 後1時間熱ショック;熱ショックの24時間後培地を集めIL2を測定した。

マウスモデルを、本発明の治療用組成物で治療できる。本発明の1態様では、H

[0167]

実施例 4 動物での研究

ヒトで見られる腫瘍と類似した組織学的特徴及び転移可能性を有するヒト癌の

SP70BプロモーターがTATの発現を駆動しており、HIV-IXはHIV-2プロモーターがEGFP又はIL-2発現を駆動しているリポーターコンストラクトで安定にトランスフェクトしたヒト廃瘍網胞を、SCIDマウスに注入する。腫瘍を適当な大きさ、例えば直径1cmまで成長させた後、その腫瘍を超音波を用いて約42℃まで加熱する。腫瘍を除去し、組織スライスを作り、EGFPからの蛍光を測定するか、或いはELISAを用いて腫瘍組織のIL2レベルを測定することによって、遺伝子発現を定置する。本発明の他の應様を用いてヒト腫瘍組胞をSCIDマウスに注入する。その腫瘍が適当な測定可能な大きさに成長し、腫瘍にDNA-騰質複合体を注入する。超音波を用いて腫瘍を加熱し、加熱後に時々遺伝子発現を測定する。これらの処置の有効性は、本発明の治療用組成物の投与の結果として、腫瘍の大きさの減少、転移活性の減少、細胞増類の減少、又は腫瘍増殖の停止により示される。

[0168]

本発明の様々な改変及び変形は、本発明の範囲及び思想から離れることなく当 業者に明らかであろう。本発明を具体的な好ましい態様に関して記載したが、特 許請求する該発明はそのような具体的な態様に不当に限定されるべきでないこと が理解されるべきである。実際、当業者に自明である本発明を実施するための記 載した様式のさまざまな改変は特許糖求の範囲内であることを意図する。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

```
<110> Tsang, Tom
Gerner, Eugene W.
Harris, David T.
Hersh, Evan
```

- <120> Hyperthermic Inducible Expression Vectors for Gene Therapy and Methods of Use Therapf
- <130> 15907-0016
- <140>
- <141>
- <150> US 60/064,088
- <151> 1997-11-03
- <160> 1
- <170> Patentin Ver. 2.0
- <210> 1
- <211> 469
- <212> DNA <213> Homo sapiens
- <400> 1

```
ogacocicoa cagococogg gagacettg: stotaaagti gosgettiig cagototgoc 60
acaacoggog gicotcagag ccagoogga; gagactagaa cotteocogg gitutetta 20
cagocicag gicagagag ccagoogga; gagactagaa cotteocogg gitutetta 20
acggacotag kegaagaga gicagogoti gasagagago cocagoogga totagoogga ggaagagtog gitutetagaga 20
coggooggag gtogggagag tocaaaaga cagocoga gitutetaga 20
coggooggag togggagag tocaaaaga cagocoga gitutetaga 20
coggoogga toggagaag aaacogoa gagaagacot actputaga gocootoga 20
coggoogga tagoogcaa gagacocoa acquoqaaa gaagattaa 40
```

【図面の簡単な説明】

- 【図 1】 熱ショックプロモーター活性を定量するために使用した基本ベク ϕ
- [図2] S8プラスミドを安定にトランスフェクトしたDU-145に関する細胞蛍光活性化細胞弾剤(FACS)ヒストグラム。
- 【図3】 三種類のS8トランスフェクトMCF7細胞集団に関するFAC Sヒストグラム。
- 【図4】 様々な細胞株でのEGFPの発現をFACSでアッセイした結果を示すグラフ。
- 【図5】 2回選別した安定トランスフェクトDU-145細胞(DU-S 8-PS2)における勢ショック後のEGFPの発現を示すグラフ。

[図6] 熱ストレスへのばく露の16時間後の安定トランスフェクトDU−145細胞におけるEGFPの発現レベルを示すグラフ。

【図7】 Enhanced Green Fluorescence Protein (EGFP) をコードする遺伝子に作動可能に連結されたCMVプロモーターを含有するプラスミドV9の概略図。

【図8】 熱ショック反応の増幅を可能にする第二プロモーターを含有するベクターのための基本ベクターデザインを示す図。

【図9.6】 H I V − 1 プロモーターまたは H I V − 2 プロモーターによって駆動される治療用遺伝子 I L − 2 を含有する 切糊因子コンストラクトを示す図。図9 A は、C M V − T A T − H I V − 1 − I L 2 発現カセットを含有する X 1 4 と呼ばれる プラスミドを示し、図9 B は C M V − T A T − H I V − 2 − I L 2 発現カセットを含有する X 1 5 と呼ばれる プラスミドを示す。

【図9CD】 HIV-1プロモーターまたはHIV-2プロモーターによっ て駆動される治療用遺伝子IL-2を含有する増幅因子コンストラクトを示す図 。図9CはHSP-TAT-HIV-1-IL2発現カセットを含有するpfl 2と呼ばれるプラスミドを示し、図9DはHSP-TAT-HIV-2-IL2 発現カセットを含有するp007と呼ばれるプラスミドを示す。

[図10] StressGen Biotechnology社のp17 30RのBamH1-HindIII斯片のDNA配列。この断片は、上配の具体例、実施例1と3のコンストラクトで使用した約0.4kbの最小HSP70 Bプロモーター断片を含有する。

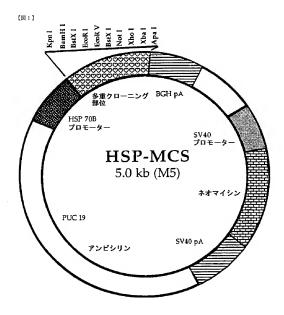
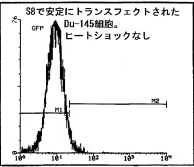


FIG. 1

[図2]

FACSによるEGFP発現の定量

2.A



2B

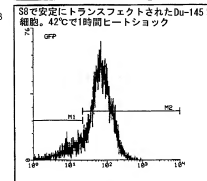


Fig. 2

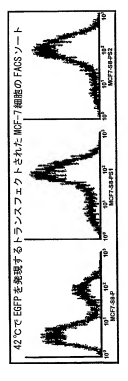


Fig. 3

(図4)
安定にトランスフェクトされたセルラインにおける EGFP の発現

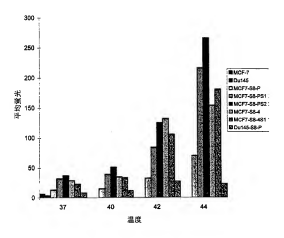
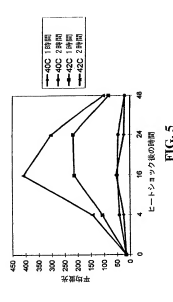
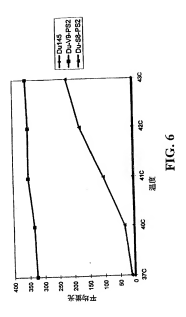


FIG. 4





[図6]



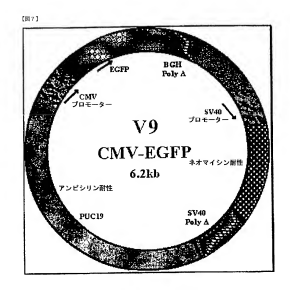
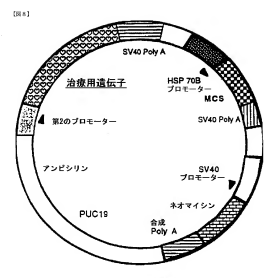


FIG. 7



例:

pC8: HSP70B:MCS; HIV1:IL2 pf12: HSP70B:TAT; HIV1:IL2 p007: HSP70B:TAT; HIV2:IL2

FIG. 8

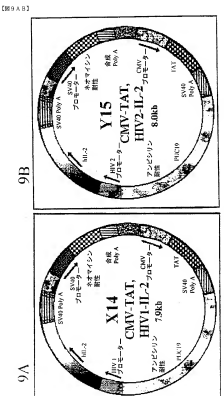
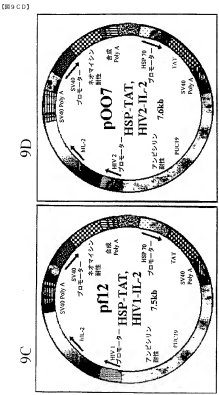


FIG C



FIC

	~	-	64	m		•	
CAGCTCTGCC	acaaccgege gecercagag ceageeggga ggagezagaa ecteecege gettetega	GCAGCCTGA GTCAGAGGG GGCTGGCCTT GCAAGTAGCC CCCCAGCCTT CTTCGGTCTC	ACGUACCANT COGCCCANC CITCICCCGG GGICAGCGCC GCGCTGCGCC GCCCGGCTGA	CTCAGCCCGG GCGGGCGGGCG GGAAGGCTCT CCACTGGGCG GGAAGGTGCG GGAAGGTTCG	CGGCGGCGGG GTCGGGGAGG TGCAAAAGCC GTGGACGGAG CTGAGCAGAT	COGGCCGGGC TGGCGGCAGA GAAACCGCAG GGAGAGCCTC ACTGCTGAGC GCCCTCGAC-	3,
GCTGCTTTTG	cerrecede	CCCCAGCCIT	acecracecc	GGAAGGTGCG	GTGGACGGAG	ACTGCTGAGC	GAAGCTTAC-
CICIAAAGII	GGAGCTAGAA	GCAAGTAGCC	GGTCAGCGCC	CGACTGGGCG	TGARAGGCC	GGAGAGCCTC	CATCCGACAA
GAGACCITGC	ссъвссевва	GGCTGGCCTT	CITCICCCGG	GGGAGGCTCT	TGCAAAAGGA	GAAACCGCAG	TOGCCTCCAG
CAGCCCCGGG	GTCCTCAGAG	GTCAGAGGCG	COGCCCGNAC	осевсовас	GTCGGGGAGG	TGGCGGCAGA	SCREEGES ACADEMICS TRACCICIAS CAICCOACAA GAAGCTIAC-3'
5' - GGNICCICCA CAGCCCCGGG GAGACCTIGC CICIAAAGII GCIGCIITIG CAGCICIGCC	ACAACCGCGC	GCAGCCCTGA	ACGGACCGAT	CTCAGCCCGG	CGGCGGCGGG	2000220002	#JUDDUDOUD
,,							

FIG. 10

【国際調査報告】

A CLASSIFICATION OF SIGNATOR TOTAL TERM 15/12 CL2RILS/63 C07K14/47 CL2RILS/11 THE G C12RIS/10 CL2RIS/10 CL2RIS/10 CARRIER/10 C07K14/47 CL2RIS/11 ACCITATION OF C12RIS/10 CL2RIS/10 CARRIER/10 C07K14/47 CL2RIS/11 ACCITATION OF COMMON TOWN OF COMMON OF THE COMMON OF TH		INTERNATIONAL SEARCH	REPORT	Int. Signal Ag	
Comment and College of the State of Carlos / 10 Carlos					
C1285/06 C1285/10 Asserting to terreturns produce control (C1285/10 Asserting to terreturn) produce control (C1285/10 Asserting to terreturn) produce control (C1285/10 Asserting to the second plant control (C1285/10 Asserting to the	A. CLASS	SFICATION OF SUBJECT MATTER		FC1703 90	3/2338/
The comments are face in the contraction of the con	IPC 6	C12N15/10 C12N15/12 C12N15/ C12N5/06 C12N5/10 A61K48/		/47 C121	(15/11
The comments are face in the contraction of the con	According	to International Patent Classification (IPC) or to both netional classifi	ication and IPC		
Discontinuition percent disher from milliment occurrentation to the social that such discontinuities are tracked in the feeds asserted Electronic date have considered arong the milliment occurrentation by the social share from the season of the feeds asserted C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Concept) X F.H. VASANIVALE ET AL.,: "High level III—2 express 1 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 28, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 38, 31, 32, 39 express 3 on vectors using HIV LIX in human 39, 30, 30, 30, 30, 40, 40 express 4 on vectors using HIV LIX in human 39, 31, 32, 39 express 4 on vectors using HIV LIX in human 39, 31, 32, 39 express 4 on vectors using HIV LIX in human 39, 31, 32, 39 express 4 on vectors using HIV LIX in human 39, 31, 32, 39 express 4 on vectors using HIV LIX in human 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30 express 4 on vectors using HIV LIX in human 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30 express 4 on vectors using HIV LIX in human 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30, 30,	B. FIELDS	SEARCHED			
Cocconditions a committed around the administration of the second of the	IPC 6	C12N	ion symbols)		
E. DOCUMENTS CONDISIONED TO BE ALL EVANT Chaptery Classino of document, with indication, where oppropriets, of the intervent passages Patternet to claim No. X	Documents	tion searched other than mistingen documentation to the outset that	oni ena sinemusob disus	toded in the fields o	earched
Company Catenor discremes, who desires where appropriets, or the selected possible Reservation count to	Electronic	do'n bette consulted during the international search (mane of data b	ese and, where precio	i, search terms use	di
Company Catenor discremes, who desires where appropriets, or the selected possible Reservation count to					10
F.M. WASAWALA F.A					
eXPFE3 for vectors using HIV LTR in human Colon corerings and 11 line* Social Colon corerings and 11 line* Social Colon corerings and 11 line* Social Colon core for social colon co	Galegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	Herent passages		Relevant to claim No.
Priest family matrices are lateral to the contravation of the C. Priest family matrices are label to extrave. Priest family matrices are label to extrave in the contravation of the agency of the contravation of the agency of the contravation of the contravation of the agency of the contravation of the contravatio	X	expression vectors using HIV LTR colon carcinoma cell line" PROCEEDINGS OF THE AMERICAN ASSO FOR CANCER RESEARCH ANNUAL MEETI vol. 38, no. 0, 16 April 1997, p. XPOUZ102094 see abstract #217	in human CIATION NG, age p33		28,31, 32,39,
Operation designation of order discontrains : "A discontrain designation of order discontrains : "A discontrain designation of order discontrains in contrains a contrain a contrain of the contrains and contrains a contrain order or discontrains and contrains and contrains and contrains a contrain order or discontrains and contrains a contrains a contrain order or discontrains and contrains a contrains a contrain order or discontrains and contrains a contrains a contrain order or discontrains and contrains and contrains a contrain order or discontrains and contrains a contrain		×			
"A "document active by a great will set at the structure of the control of the co			X Patent femily	members are listed	in enrez,
ties man to a point/ pain coloned. We document emerged in the security of the security opport. 12 May 1999 27/05/1999 Authorities of making accesses of the 15A. Authorities distour	"A" docume conside "E" sayler d liling d "L" documer which! cliption	at detring the general state of the art which is not seed to be of perforder relevance occurrent but sublished on or after the international size. If which may show doubt on priority claims to or	"X" document of partic	ter relevance; the created movel or control	tained invertion be considered to
Date of the actual completion of the elementarial exercit 12 May 1999 27/05/1999 Authorized officer Authorized officer	P* docume later th	on the procky date claimed			
Name and marking accress or the ISA Authorized officer Furnment Delays College D. Ann D	Date of the a	ctual completion of the informational seasch			
Furnish Date of Other D.D. 4014 Date of the Control			27/05/1	999	
	Name and m	Furnish Delay Office, D.D. (BLG December)		osell, A.M	

page 1 of 3

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	Int Alonal Application No		
		PCT/US 98/23387		
	MillOR) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
ategory ?	Citation of document, with indication where appropriate, of the retinent passages	Relevant to claim No.		
λ.	M.A. DESIDERIO ET AL., : "Effects of polyamine imbalance on the induction of stress genes in hepatocarcinoma cells exposed to heat shock" HEPATOLOGY,	1-9,12, 29,30		
	vol. 24, no. 1, 1996, pages 150-156, XP002102615 see page 150 - page 151, right-hand column, paragraph 2 see discussion			
	J.L.A. MITCHELL ET AL., : 'Involvement of the polyamine transport system in cellular uptake of the radioprotectants WR-1065 and MR-33272 CACKINGERESIS, CACKINGERESIS, VFOCILO2094 22, 1995, pages 3063-3068, VFOCILO2094 12, 1995, vFocilo2094 12,	30		
`	discussion last paragraph. US 3 991 770 A (LEVEEN HARRY H) 16 (November 1976 cited in the application see column 1-4	29,30		
١	T.C. TSANG ET AL.,: "Mammalian expression vectors with two multiple cloning sites for expression of two factors of the control	1		
\	EP 0 299 127 A (INTRACEL CORP) 18 January 1989 cited in the application see page 2, line 44-49 see page 4, line 6-38	1,2,7,9, 10,12, 15-17		
١٠.	EP 0 455 424 A (MERCK & CO INC) 6 November 1991 see page 2, 11ne 54-58 see page 6, 11ne 4-21; example III	1,9,10, 12,15		
ı	NO 95 24491 A (TRANSGENE SA ; JACOBS ERIC (FR); SILVESTRE NATHALIE (FR); SCHWEINGR) 14 September 1995 see page 4, line 24 - page 5, line 9 see page 6, line 1-28	1,10-12		

From PCT/IBAQ16 (construation of second about (Auly 1992))

Form PCT/89AQ10 (rondellabort of second shoot) (July 1992)

. Jernstonal application No.

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	PCT/US 98/23387
Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continu	lation of item 1 of first sheet)
This this	mational Search Report has not been established in respect of certain claims under	Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. K	Claims Nos: 18-26,27-32,33-37,38 because they return to subject entate rick sequence to be searched by the Authority. Remark: Although claims 18-26, 27-32, 33-37 and 3 are directed to a method of treatment of body, the search has been carried out and effects of the compound/composition.	8 the human/animal
2.	Claims Nos.: bicause they retain to parts of the international Application that do not comply with to an extent that no meaningful international Search can be carried out, specifically,	he prescribed requirements to such
з. 🗌	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accondance with the seco	nd and third sentences of Rule $6.4(a)$.
Box II	Observations where unity of Invention is lacking (Continuation of item	2 of first sheet)
t. 🗀	As all required additional search tree ware timely paid by the applicant, this tolernals searchable dalans.	onel Gesich Report covers at
z. 🗌	As all searchable cisms could be searched without effort justifying an additional lee, of any additional lee.	this Authority did not insite payment
² 🗌	As only some of the required additional asserts fees were fitnely pold by the applican and the source of the source part, specifically claims Nos.	t, this international Search Report
۰. 🗆	No required additional search flows never shrely gold by the applicant. Consequently, restrictions to the invention first eventioned in the classes: it is command by alsene Non.:	tris international Search Report is
Remark	on Protest The additional search fees were his protest accomparied the pay	accompanied by the applicant's protest, meint of additional search fees.

Form PCT/ISA/216 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT | In | dismal Application No

	Patent document		Publication		Pakent family		Publication	
cited in search report		rt	date	member(s)		date		
US	3991770	A	16-11-1976	US	4119102		10-10-1978	
				CA	1072186		19-02-1980	
				CH	591869		30-09-1977	
				DE	2547086		27-01-1977	
				DK	748		09-01-1981	
				DK	493079		12-01-1977	
				FR GB	2316974		04-02-1977	
				JP	1556416 52009994		21-11-1979 25-01-1977	
				NL.	7512880		13-01-1977	
				US	RE32057		31-12-1985	
				US	RE32066	è	21-01-1986	
				üs	4230129		28-10-1980	
EΡ	0299127	Α	18-01-1989	AU	1999488	A	13-02-1989	
				DK	125289		28-04-1989	
				WO	8900603		26-01-1989	
				JP	2500801	T	22-03-1990	
ĘΡ	0455424	Α	06-11-1991	CA	2041619	A	03-11-1991	
				JP	8066190	A	12-03-1996	
NO	9524491	A	14-09-1995	FR	2717187	Δ.	15-09-1995	
				AT	174630		15-01-1999	
				AU	700159	B	24-12-1998	
				ΑU	1896895		25-09-1995	
				CA	2185103		14-09-1995	
				DE	69506691		28-01-1999	
				EP	0749489	A	27-12-1996	
				ES	2126262		16-03-1999	
				JP US	9509843 5834237		07-10-1997 10-11-1998	
				0.5	3634237	А	10-11-1338	

From PCTNSA/210 (passes tently arrive) (Auly 1682)

フロントページの続き

(81)指定国 E P (A T, B E, C H, C Y, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM , AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM) . AL. AM. AT. AU. AZ. BA. BB. BG. BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, D K, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM . HR. HU. ID. IL. IS. JP. KE. KG. KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, L U, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO , NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, U G. UZ. VN. YU. ZW

(72)発明者 デイビッド・ティ・ハリス

アメリカ合衆国85718アリゾナ州ツーソン、 ノース・アルバーノン・ウェイ4110番

(72)発明者 エパン・ハーシュ

アメリカ合衆国85718アリゾナ州ツーソン、 カミノ・ラ・ゾレラ2321番